

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

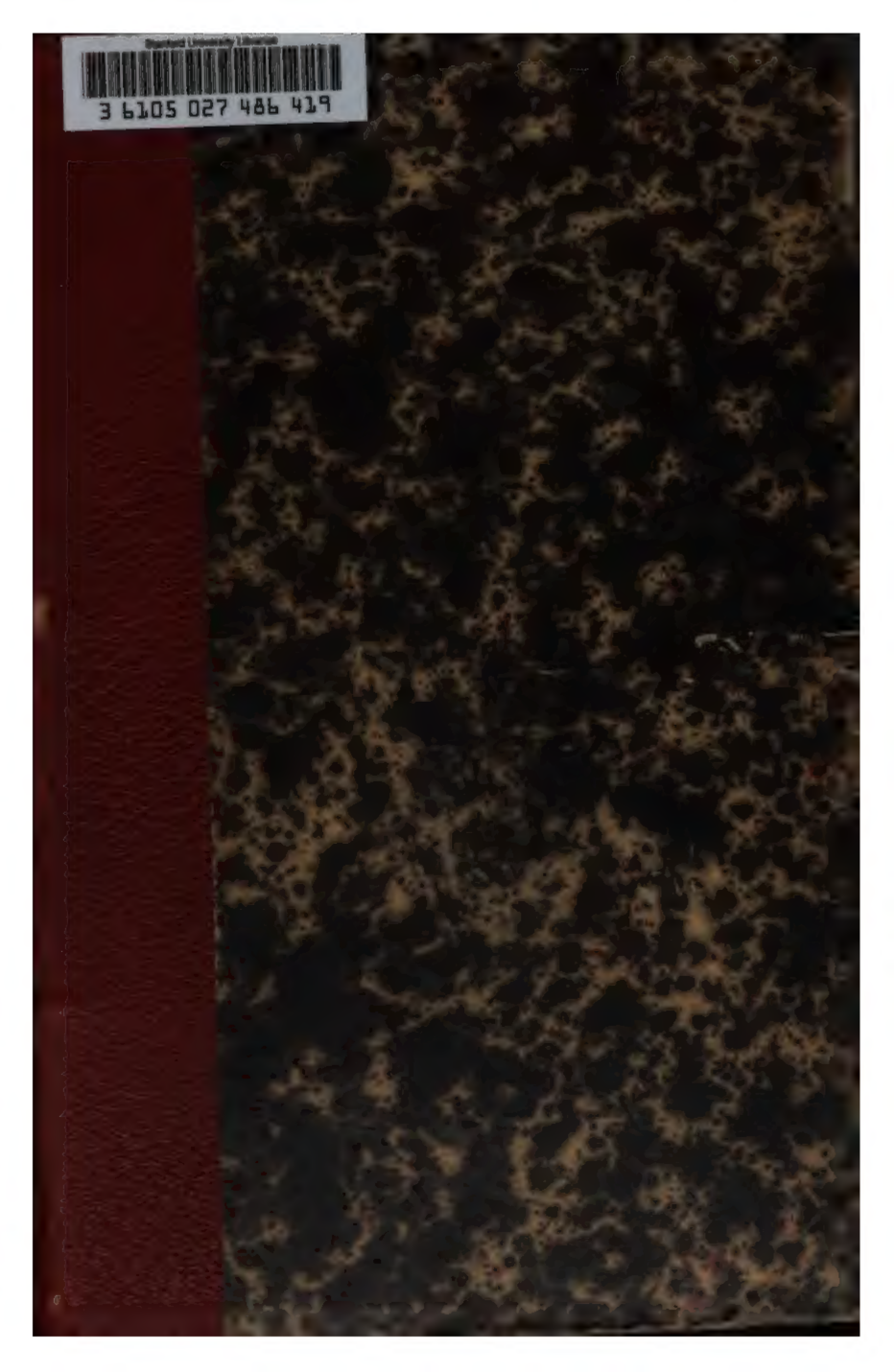
Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com







691

•









ŒUVRES COMPLÈTES

DE

J.-M. CHARCOT

H



CEUVRES COMPLÈTES

nΕ

J.-M. CHARCOT

LEÇONS

SUR LEA

MALADIES DU SYSTÈME NERVEUX

ARCURILLIES BY PUBLIERS

PAR

BOURNEVILLE



TOME II

AYEC 16 FIGURES DANS LE TEXTE ET 10 PLANORIES

PARIS

AU "PROGRES MEDICAL"

REBEST E 14 mm on Carpor, It. FÉLIX ALCAN

RECTRUM

108, boulevard Saint Germain, 108

1894

PREMIÈRE PARTIE

Anomalies de l'ataxie locomotrics.



PREMIÈRE LEÇON

Prodrome anatomique.

Sommans. — La tâche du clinicien diffère de celle du nosographe. — Diversité des opinions sur le siège de la lésion dans l'ataxie locomotrice. — Insuffisance des procédés employés. — Sclérose des cordons postérieurs; sa signification. — Examen à l'œil nu; notions qu'il fournit. — Premiers faits de sclérose des cordons postérieurs.

Examen macroscopique. — Induration grise, ses caractères. — Foyer originel de la lésion irritative. — Anatomie topographique microscopique. — Circonscriptions spinales. — Cordon de Goll. — Bandelettes externes des faisce ux postérieurs; leur altération paraît constante dans l'ataxie locomotrice.

Sclérose fasciculée systématique médiane. — Sclérose fasciculée latérale. — Dans l'ataxie locomotrice, la sclérose débute par les bandelettes postéro-latérales. — Rapport entre les lésions et les symptômes. — Mode de propagation de la sclérose. — Faisceaux radiculaires internes. — Envahissement des cornes antérieures de substance grise : amyotrophie consécutive.

I.

Messieurs,

Je me propose, dans la série des quatre leçons qui vont suivre, d'étudier avec vous quelques points peu connus de l'histoire anatomique et clinique de l'ataxie locomotrice progressive. C'est surtout au point de vue clinique que je compte me placer dans ces entretiens.

On peut dire que la tâche du clinicien et celle du nosographe sont très différentes. Le dernier s'attache principalement au tableau abstrait des maladies; il néglige à dessein, ou relègue volontairement, au second plan, les anomalies, les déviations du type.

Le clinicien, au contraire, vit plus spécialement des cas individuels qui, presque toujours, s'offrent avec des particularités s'éloignant plus ou moins du type vulgaire; il ne saurait négliger les cas exceptionnels, anormaux, car c'est en leur présence que sa sagacité trouve principalement l'occasion de s'exercer.

Or, pour ce qui concerne le premier point de vue, j'aurai peu de choses à ajouter aux descriptions classiques qui, depuis quelques années, ont été tant et tant de fois reprises et qui ne font d'ailleurs que reproduire, avec quelques variantes, la description magistrale que nous devons à M. Duchenne (de Boulogne).

En revanche, les anomalies de l'ataxie locomotrice, les déviations du type normal présentent à nos investigations un champ vaste encore et qui n'a pas été, tant s'en faut, parcouru dans toutes les directions. Dans cette exposition, nous comptons bien, du reste, utiliser les cas si nombreux soumis à notre observation dans cet hospice. Ils nous permettront de vous faire voir, à côté des types ordinaires, des combinaisons inattendues, peu ou point étudiées, et qui, cependant, sont loin de constituer des cas rares.

Sans négliger l'étude anatomique, nous ne nous y attacherons qu'autant qu'elle peut jeter la lumière sur les faits cliniques d'une interprétation difficile, et même je me propose,
dans la présente conférence, de vous montrer, à propos de
l'ataxie locomotrice, quel parti le clinicien peut tirer der
recherches anatomiques conduites dans une certaine direction, suivant une certaine méthode. Faisons-nous donc anatomistes pour aujourd'hui, l'examen du vivant reprendra
ensuite ses droits.

И.

Les termes « ataxie locomotrice » répondent à une dénomination toute symptomatique et, pendant quelque temps, on a pu hésiter sur la question de savoir à quel département du système nerveux ou périphérique il fallait rattacher l'ensemble de symptômes que ces mots désignent. Les uns incriminaient le cerveau et le cervelet; les autres la moelle, avec ou sans le concours des nerfs périphériques. D'autres, enfin, ont soutenu que l'ataxie était une névrose : pour ceux-ci, la lésion des centres nerveux, trouvée à l'autopsie, ne se produirait qu'à la longue comme conséquence éloignée, mais nultement nécessaire, d'un trouble fonctionnel prolongé. Plusieurs d'entre vous ont pu entendre encore cette thèse développée par un maître habile, Trousseau.

On se fondait alors sur quelques nécroscopies, négatives disait-on; et ces nécroscopies sans résultat frappaient d'autant plus les esprits qu'elles avaient été conduites avec tout l'appareil des investigations les plus délicates et par des nommes compétents dans les études microscopiques. Mais, aujourd'hui, ces faits paradoxaux sont controuvés : la méthode était insuffisante, et nous croyons pouvoir affirmer que, dès les preimères périodes de l'ataxie, alors même que la maladie, encore à ses débuts, est marquée seulement par des douleurs fulgurantes, on trouve, dans certains points bien déterminés du système nerveux — les faisceaux postérieurs de la moelle épinière — des lésions facilement saisissables.

Jespire vous montrer, Messieurs, que ces recherches, en apparence si minutieuses, n'exigent que du soin, du temps et l'application d'une méthode particulière, fort simple du reste, pour donner des résultats aussi positifs que ceux fournis par l'anatomie microscopique la plus élémentaire, celle qui correspond à l'anatomie descriptive.

III.

Mais, et il importe de le remarquer dès l'origine, s'il est vrai que l'ataxie locomotrice progressive se rattache, ainsi qu'on l'a dit, à la sclérose postérieure comme « l'ombre se rattache au corps », il ne faudrait pas croire, toutefois, qu'en appelant sclérose des cordons postérieurs l'ataxie locomotrice, vous vous trouviez en possession d'une définition adéquate.

Il n'en est certainement pas ainsi, et j'espère qu'il me sera facile d'établir sur des faits les propositions suivantes que je me borne pour le moment à énoncer sommairement :

1° Les cordons postérieurs sont quelquefois atteints de selérose dans une grande partie de leur étendue, sans que les symptômes de l'ataxie en soient la conséquence;

2º Certaines lésions de la moelle, primitivement développées en dehors des cordons postérieurs, peuvent, à un moment, les envahir dans une hauteur variable et produire accidentellement quelques-uns des symptômes de l'ataxie que j'appellerais volontiers symptômes tabéliques; mais ce n'est pas là véritablement l'ataxie locomotrice progressive.

3° En effet, celle-ci évolue avec un appareil de symptômes se succédant dans un ordre déterminé, toujours le même ou peu s'en faut; c'est une maladie à part, autonome. La lésion à laquelle sont liés les symptômes occupe, en réalité, les cordons postérieurs, mais elle occupe systématiquement, dans ces cordons, une partie circonscrite, fixe, toujours la même : c'est ce dernier point que nous allons tout d'abord chercher à mettre en évidence.

IV.

Entrons donc de plein pied dans l'anatomie pathologique. L'étude anatomique des seléroses spinales comporte, vous le savez, d'une manière générale : 1° l'examen à l'œil nu; 2° l'examen microscopique tour à tour sur des coupes fraîches et sur des coupes durcies par divers procédés. Nous serons bref sur les résultats de l'exploration macroscopique dans l'atavie, car elle est évidemment insuffisante, frappée, dès l'origine, de stérilité. En effet, dans les cas récents, elle ne dénote aucune altération et, dans les cas anciens, elle ne nous donne pas les moyens de préciser exactement le siège de la lésion, pas plus que sa nature. Elle nous enseigne simplement qu'il y a une induration grise. C'est tout et ce n'est pas assez.

N'oublions pas cependant que, malgré ses imperfections, c'est à ce mode d'examen que nous devons la découverte de la sclérose des cordons postérieurs. Et si je relève ce fait, en passant, c'est parce qu'il est une conquête toute française, remontant à la grande époque anatomo-pathologique inaugurée par Bayle et Laennec et continuée par Cruveilhier. Dès 1827, Hutin montrait à la Société anatomique un spécimen de la dégénération gélatiniforme des cordons postérieurs. Puis, vinrent Monod et Ollivier (d'Angers); mais, dans ces communications, les symptômes ne pouvaient être mis en regard des lésions; aussi, ces observations n'éveillèrent-elles guère l'attention qu'à titre de curiosités anatomiques. Ce n'est que plus tard, qu'aux symptômes de l'ataxie, définitivement coordonnés par M. Duchenne (de Boulogne), on parsint à rattacher l'induration grise des cordons postérieurs et mentrer que la maladie, considérée d'abord comme exceptionnelle, est, en réalité, très commune.

Outre les altérations des cordons postérieurs, l'anatomie macroscopique a décelé: 1° celle des racines postérieures (atrophie); 2° celle des méninges (méningite spinale postérieure,; 3° celle des différents ners cérébraux, et entre autres, des ners optique, moteur oculaire, hypoglosse (atrophie et dégénération grise). Disons aussi, d'une ma-

nière générale, qu'elle à permis de constater que les lésions sont plus prononcées à la région cervicale lorsque les symptômes prédominent aux membres supérieurs, et à la région lombaire dans la forme commune, c'est-à-dire quand les phénomènes morbides sont accusés, surtout dans les membres inférieurs. Ajoutons enfin que l'envahissement des cordons latéraux par l'induration grise n'avait pas échappé à ce procédé d'examen. Toutefois, je le répète, l'anatomie macroscopique ne fournissait aucun renseignement sur l'état de la substance grise, sur la localisation exacte de la lésion, sur la genèse et la nature du processus morbide, et sur bien d'autres points encore.

V.

L'étude de la moelle épinière, à l'aide des grossissements, a seule le pouvoir de combler les desiderata que nous venons de signaler. Ses procédés sont applicables, d'ailleurs, à divers points de vue. Elle peut, en premier lieu, se proposer de remonter jusqu'aux éléments anatomiques eux-mêmes, et de rechercher les modifications qu'ils subissent aux diverses phases de l'évolution du processus morbide. C'est ainsi qu'on a reconnu que la lésion des cordons postérieurs, dans l'ataxie locomotrice progressive, est une des formes de la sclérose des centres nerveux.

La sclérose ou induration grise descentres nerveux répond, vous ne l'avez pas oublié, à l'un des modes de l'inflammation chronique primitive. Un de ses traits les plus saillants, c'est l'hyperplasic avec métamorphose fibrillaire de la névroglie s'effectuant aux dépens des éléments nerveux ou s'opérant, tout au moins, parallèlement à la destruction de ces éléments.

Je n'insisterai pas pour montrer que, en ce qui concerne

les caractères histologiques. l'induration grise, dans l'ataxie locomotrice, ne diffère en rien d'essentiel de ce qu'elle est dans la sclérose en plaques ou dans la sclérose symétrique des cordons latéraux, par exemple. La question paraît aujourd'hui définitivement résolue, et personne n'admet plus, je pease, qu'il s'agisse là, comme l'ont avancé quelques auteurs, M. Leyden entre autres, d'une atrophie simple. La méningite spinale, qui coexiste si fréquemment avec la sclérose des faisceaux postérieurs, dans l'ataxie, et qui se montre toujours, en pareil cas, exactement limitée à la surface de ces faisceaux, fournirait encore au besoin un nouvel argument en faveur de la nature irritative de l'altération. Mais il est un point sur lequel il paratt impossible de se prononcer, quant à présent, d'un manière définitive : quel est le foyer originel de cette lésion irritative? Est-ce la névroglie? Est-ce au contraire l'élément nerveux? J'avoue que, considérant comment l'altération reste confinée, en quelque sorte systématiquement, dans l'aire des faisceaux postérieurs, dont elle ne franchit les hmites que dans les circonstances exceptionnelles, je ne puis m'empêcher d'incliner fortement vers la seconde hypothèse. L'irritation parenchymateuse serait donc le fait initial; l'irritation interstitielle serait secondaire. Je trouverai peut-être, chemin faisant, l'occasion de signaler à votre attention quelques autres données qui viennent à l'appui de cette manière d'envisager les choses.

VI.

On peut encore, ainsi que nous l'avons annoncé, diriger un autre point de vue l'étude de la moelle faite à l'aide des grossissements. Il existe, en effet, une sorte d'anatomie topographique microscopique, dont l'objet est d'examiner les parties dans leurs rapports naturels, sans destruction, sans dilacération. Il s'agit alors, principalement, de reconnaître d'une façon exacte, dans l'aire des faisceaux blancs, ou dans les divers départements de la substance grise, quelle est l'étendue, la configuration, la répartition exacte des altérations, de suivre leur mode d'extension, lorsque, débordant au delà de leur foyer primitif, elles se propagent aux régions voisines ou se communiquent même à des régions éloignées.

On doit, si je ne me trompe, à ce mode d'investigation une bonne partie des progrès récemment accomplis dans l'histoire, longtemps presque inextricable, des maladies spinales chroniques. Ce résultat était d'ailleurs facile à prévoir. L'expérimentation sur l'animal, malgré ses procédés comparativement grossiers, avait suffi cependant pour mettre hors de doute que, dans ce cordon mince qu'on appelle la moelle épinière, il existe, pour ne parler que des faisceaux blancs, plusieurs régions répondant à autant d'organes dont les fonctions, malgré l'analogie de composition, sont tout à fait distinctes. Ainsi les faisceaux latéraux sont tout à fait distincts physiologiquement des faisceaux postérieurs. Dans la substance grise elle-même, il y a lieu, vous le savez, d'établir, à ce point de vue, un certain nombre de circonscriptions plus ou moins nettement séparées.

La pathologie, à son tour, était venue confirmer, d'une manière générale, ces données, en montrant qu'une lésion, limitée à tel ou tel de ces départements, se traduit chaque fois par un ensemble particulier de symptômes; mais elle devait encore, de nos jours, avec l'aide des nouveaux moyens d'étude anatomique, aller plus loin, devancer sur plusieurs points l'expérimentation. Celle-ci, en effet, même entre les mains de l'opérateur le plus habile, pourra-t-elle jamais, dans un organe aussi délicat que l'est la moelle, aussi difficile à atteindre, déterminer des lésions exclusivement bornées, par exemple, à certains groupes de cellules nerveuses,

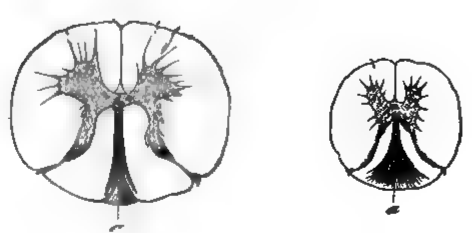
a certains saisceaux de sibres? Il est permis d'en douter. La maladie, au contraire, produit journellement de telles lésions, et l'anatomie topographique de la moelle nous les sait reconnaître avec la plus grande précision; elle nous permet de constater quel groupe de cellules, quels saisceaux de sibres nerveuses ont été irrités, atrophiés ou détruits. Mettez en présence d'une anatomie aussi délicate des observations recueillies avec soin, où l'analyse des symptòmes se montrera d'autant plus complète, d'autant plus profitable qu'elle aura été taite à la lumière de connaissances anatomiques et physiologiques préalables, et vous aurez entre les mains les conditions d'une expérience s'opérant, si l'on peut ainsi dire, spontanément — et s'opérant sur l'homme, ce qui, dans l'espèce, est un avantage inestimable.

On peut dire qu'aujourd'hui, grâce aux recherches dirigées dans cet esprit, l'histoire d'un bon nombre d'affections spinales, dont la pathogénie était demeurée jusque-là plongée dans une obscurité profonde, s'est éclairée d'un jour inattendu. On a appris entre autres que la paralysie, dite essentielle, des enfants relève d'une myélite systématiquement confinée dans un tout petit département de la substance grise de la noelle : la région des cornes antérieures. On sait encore que la majorité des cas, désignés en clinique sous le nom d'atrophie musculaire progressive, se rapporte à une altération occupant le même siège, mais dans laquelle la lésion des cellules nerveuses s'opère non plus suivant le mode aigu, mais bien suivant le mode chronique progressif. Nous pourrions multiplier ces exemples, mais il faut nous borner, et revenir maintenant à l'objet principal de notre étude.

VЦ.

Nous nous sommes efforcé, Messieurs, pendant le cours des deux dernières années, d'appliquer la méthode que nous venons de préconiser à la revision des données anatomiques qui concernent l'ataxie locomotrice progressive. Les résultats acquis, bien qu'imparfaits encore à quelques égards, nous paraissent cependant dignes de vous être présentés. Ils sont dus, pour la majeure partie, aux recherches entreprises, d'après mes conseils, par M. Pierret dans mon service. Ces travaux ont fait l'objet de deux mémoires publiés dans les Archives de physiologie. Je m'attacherai seulement à vous faire connaître les points les plus importants qui ont été élucidés.

Je vous ai laissé pressentir que la lésion des cordons postérieurs de la moelle, à laquelle se rattachent les symptômes



Sclérose limitée aux cordons médians ou cordons de Goll. Fig. 1. Région cervicale. — Fig. 2. Région dormle.

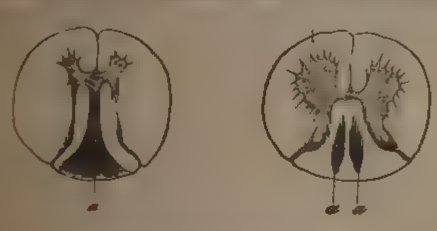
de l'ataxie locomotrice, n'affecte pas indistinctement toutes les parties de ces faisceaux, mais occupe nécessairement certaines régions qu'il s'agit de déterminer à présent.

On avait, depuis longtemps, remarqué que la sclérose fasciculée et ascendante des faisceaux postérieurs, telle qu'elle s'observe, par exemple, au renflement cervical, dans les cas

^{1.} Pierret. — Notes sur la sclérose des cordons postérieurs dans l'ataxie locomotrice progressive. (Archives de physiologie, 1872, p. 364.) — Notes sur un cas de sclérose primitive du faisceau médian des cordons postérieurs. (Ibid., 1873, p. 74.)

ale, par le fait du mal de Pott, n'a pas pour effet, à moins de circonstances spéciales, de produire les symptômes de l'ataxie (incoordination motrice et douleurs fulgurantes) dans les membres supérieurs. Or, cette sclérose consécutive affecte exclusivement, en pareil cas, les cordons médians ou cordons de Goll. Il était déjà rendu vraisemblable par là que, dans l'ataxie, les cordons de Goll doivent être exclus de toute participation dans la production des symptômes essentiels. (Fig. 1, 2, 3, 4, a, a; voyez aussi Planche I, Fig. 1.)

L'examen attentif des lésions que présente la région cer-



Selévose limitée aux cordons de Goll.

My 3 Coupe au nitrau de la 12° vertébre dorsale. — Fig. 4, Part e supérieure du renfiement lombaire (Con quatre figures sont empressions aux Archives de physiologie.)

vico-dorsale, dans les cas d'ataxie locomotrice généralisée, c'est-à-dire intéressant à la fois les membres supérieurs et les membres intérieurs, est venu confirmer ces prévisions. On sait que, dans les cas de ce genre, on observe en dehors de la selérose des cordons de Goll — laquelle est à peu près loujours présente — deux minces bandelettes grises que nous avions, dans le temps, reconnues à l'œil nu et signalées, M. Vulpian et moi.

Ces bandelettes, vues à la surface de la moelle, semblent occuper les sillons collatéraux postérieurs, et les racines sensitives les plus internes paraissent en émerger. (Voyez

Planche I, Fig. 2.) Sur les coupes transversales, elles se montrent sous forme de deux tractus gris, dirigés d'avant en arrière et un peu de dehors en dedans; ces tractus sont séparés des cordons de Goll, en dedans, et des cornes grises postérieures, en dehors, par des bandes minces, où la substance blanche a conservé les caractères de l'état normal. Or, Messieurs, il résulte des nombreuses observations, que nous avons recueillies avec M. Pierret, que les tractus sclérosés, dont il s'agit, ne se rencontrent jamais que dans les cas où, pendant la vie, les membres supérieurs ont présenté les symptômes tabétiques. Ils n'existent qu'à droite, ou prédominent de ce côté, selon que ces symptômes n'ont affecté que le membre supérieur droit ou s'y sont montrés plus accusés qu'à l'autre membre. C'était l'inverse lorsque les symptômes avaient prédominé, au contraire, dans le membre gauche. De plus, dans tous les cas où les membres supérieurs étaient restés absolument indemnes, les tractus ont fait complètement défaut. La présence des symptômes tabétiques semble donc, vous le voyez, intimement liée à l'existence des bandelettes scléreuses latérales.

Mais il manquait encore à la démonstration de reconnaître un cas où la sclérose des cordons de Goll fût absente au renflement brachial, bien que les symptômes d'ataxie eussent occupé les membres supérieurs. Ce cas s'est enfin présenté chez une nommée Moli, dont l'histoire a été rapportée tout au long dans un des Mémoires de M. Pierret. Chez cette femme, l'incoordination motrice, ainsi que les douleurs fulgurantes, avaient existé à un haut degré dans les deux membres supérieurs, et cependant la lésion scléreuse n'était représentée, à l'autopsie, dans la région dorso-cervicale de la moelle, que par les deux minces bandelettes grises; le faisceau médian était exempt de toute altération. (Planche I, Fig. 3.)

Il résulte évidemment de tout ce qui précède que, pour ce

qui concerne les membres supérieurs, la lésion des cordons de Goll ne saurait réclamer aucun rôle dans la production des symptômes tabétiques. Quelle peut donc être la raison de l'existencesi habituelle de cette lésion dans l'ataxie? M. Pierret a émis l'opinion qu'il s'agit là d'un phénomène analogue à celui qui détermine la sclérose fasciculée médiane ascendante, à la suite des myélites partielles; d'après cela, la lésion des cordons de Goll ne se produirait à la région cervicale, chez les ataxiques, que dans les cas où la sclérose se montre chez cux très prononcée à la région dorso-lombaire. Je me rattache plemement à cette vue, et je n'ai rencontré jusqu'ici aucun fait qui lui soit contraire.

Ce qui vient d'être dit à propos des membres supérieurs applique d'ailleurs également aux membres inférieurs; le cas de Moli en fait foi. L'ataxie locomotrice se montrait en effet, chez cette femme, dans la forme généralisée. Les douteurs tulgurantes et l'incoordination motrice occupaient aussi pien les membres inférieurs que les membres supérieurs, et rependant la lésion des cordons médians faisait défaut ici à la région lombaire, tout autant qu'au renflement cervical; seules, les deux mêmes bandelettes latérales sur lesquelles nous appelons votre attention, étaient affectées dans toute la hauteur de la moelle et à cela se bornait, dans ce cas, la sclérose des faisceaux postérieurs.

Vous voyez, Messieurs, qu'en somme, la lésion scléreuse des handelettes tatérales est le seul fait anatomique essentiel dans l'ataxic locomotrice progressive. La sclérose des cordons medians n'est, au contraire, qu'un fait accessoire, aléatoire et vraisemblablement consécutif.

Les faits qui précèdent coupent court, — cela ne vous a pas chappe sans doute, — à certaines récriminations que les réptiques aiment à élever contre les résultats fournis par l'anatomie pathologique. Ils l'accusent d'être trompeuse, in-

fidèle, parce qu'elle montrerait tantôt l'ataxie sans sclérose postérieure et tantôt celle-ci sans ataxie. La vérité est que la sclérose des bandelettes latérales des faisceaux postérieurs est la seule lésion constante dans l'ataxie locomotrice; cette lésion existe, Messieurs, à toutes les époques de la maladie, mais il faut savoir la chercher là où elle est.

VIII.

Il y a lieu, comme vous l'avez compris, d'après tout ce qui précède, d'établir dans la selérose postérieure deux formes bien distinctes, lesquelles peuvent se montrer isolées, indépendantes l'une de l'autre, ou, au contraire, entrer en combinaison. L'une de ces formes pourrait être désignée sous le nom de sciérose fasciculée systématique médiane ou sciérose. des cordons de Goll; elle existe tantôt à titre d'affection consécutive (sclérose ascendante, consécutive), tantôt à titre d'affection primitive. On ignore, quant à présent, quels symptômes particuliers se rattachent à cette forme de la sclérose postérieure. L'autre forme, la sciérose fasciculée latérale des cordons postérieurs, ou sclérose des bandelettes externes tient sous sa dépendance les symptômes tabétiques; de même que la première, elle peut être deutéropathique, ou, au contraire, protopathique. Celle-ci n'est autre que le substratum. anatomique de l'ataxie locomotrice progressive.

Je crois utile d'entrer dans quelques nouveaux développements pour faire ressortir que cette sclérose fasciculée latérale est bien, en réalité, le fait anatomique fondamental dans l'ataxie. Nous pensons pouvoir établir, en premier lieu, qu'elle s'observe dès le début de l'affection, même à l'époque où les douleurs fulgurantes composent à elles seules tout le tableau clinique, sans accompagnement d'incoordination motrice; alors elle peut exister seule, les faisceaux de Goll ne présentant encore aucune altération. Le fait a été mis hors de doute, croyons-nous, dans plusieurs cas où la mort, déterminée par une complication, est venue arrêter prématurément l'évolution de la maladie. Je puis citer, à ce propos, l'observation de la nommée Allard, relatée par M. Pierret. En pareille circonstance, il ne faut pas l'oublier, l'œil nu et même un examen microscopique mal conduit seraient souvent impuissants à découvrir l'altération spinale qu'une étude méthodique, faite sur des coupes durcies et convenablement préparées, pourra seule révêler.

Il résulterait de cette donnée que, contrairement aux ascertions des auteurs classiques qui font commencer la scléree de l'ataxie, par les parties médianes, au voisinage des méninges, celle-ci débute, au contraire, par la région des bandelettes latérales. Nous devons ajouter que, d'après nos observations, à cette époque de la maladie, les racines spinales postérieures ne présentaient encore, en général, aucune altération appréciable, et enfin que les bandelettes scléreuses latérales sont alors très étroites, réduites, pour ainsi dire, à de minces tractus linéaires.

Il est permis d'espérer qu'à l'aide d'observations très nombreuses, très variées quant aux symptômes, et recueillies aux diverses époques de la maladie, on parviendra, tôt ou ard, — par la comparaison attentive des faits cliniques, avec les résultats microscopiques, — à reconnaître le mode d'enahissement progressif de la lésion, soit de dedans en dehors, ent de dehors en dedans, et à déterminer, du même coup, les inverses régions d'où dérivent les symptômes qui apparaisent successivement. Voici les quelques résultats auxquels uus ont conduit, quant à présent, les recherches instituées dans cette direction. Les bandelettes seléreuses latérales, très troites, très minces, tant que la symptomatologie en est réduite aux douleurs fulgurantes, s'élargissent à la fois en dehors et en dedans, lorsque l'incoordination motrice s'ajoute à celle-ci. S'il a existé une anesthésie très accusée, les cornes postérieures de la substance grise sont à leur tour envahies par l'altération, et en même temps les tubes nerveux se montrent atrophiés en grand nombre dans les racines postérieures. Enfin les symptômes parétiques ou paralytiques, avec ou sans contracture, qui viennent quelquefois, en général à une époque avancée de l'évolution, s'adjoindre à l'incoordination, répondent à l'envahissement de la partie postérieure des cordons latéraux. Pour ce qui est de l'extension si habituelle de la sclérose latérale aux cordons médians, nous n'avons pas remarqué jusqu'ici qu'elle ajoutât quoi que ce soit aux symptômes ordinaires de la maladie.

L'extension progressive de la lésion scléreuse au delà des foyers qu'elle occupe à l'origine peut d'ailleurs être étendue dans deux directions principales. Nous venons de voir comment, dans le sens transversal, elle se fait, soit en dehors vers les cornes postérieures de la substance grise et les faisceaux latéraux, soit en dedans vers les cordons médians. Dans le sens vertical, elle s'étend progressivement, du moins dans les circonstances ordinaires, de la région dorso-lombaire vers la région cervicale, en conservant la disposition de bandelettes latérales, en même temps que le cordon médian devient habituellement le siège d'une sclérose consécutive ascendante. Les prolongements des bandelettes latérales par en haut peuvent être d'ailleurs suivis jusque dans le bulbe où ils occupent la région des corps restiformes.

IX.

Il n'est pas sans intérêt de rechercher si, comme a prioricela est très vraisemblable, cette localisation des lésions scléreuses, chez les ataxiques, dans une région déterminée des cordons postérieurs, qu'on pourrait appeler région des bandelettes externes, ne serait pas en rapport avec une disposation anatomojue particulière. Très certainement il existe une telle disposition. En effet, les bandelettes, dont il s'agit, correspondent exactement à la distribution intra-médullaire, décrite par Stoling, Clarke. Kolliker, de ceux des filets nerveux émanant des racines spinales posterieures, qu'on désigne communément sous le nom de faisceaux radiculaires in-



3 — A, the inequalitation is higher a compact solution in the part part to be a part of the constitution of the constituti

cans la composition des bandelettes; car la lésion seléreuse se extrouve tout aussi prononcée dans l'espace qui sépare les points d'ansortion des racines postérieures qu'au niveau même de ces points. Il est rendu par l'etrès vraisemblable que, en stre des laisceaux ra heulaires internes, il existe en cette azona d'es e orions post meurs, des faisceaux de fibres, étamest est e doute, dans le sens vertical, des connexions par les des diverses parties de la moelle. Ces fibres serviraient

entales. Parri tim, con, t. H.

à la coordination des mouvements des membres, tout au moins, nous savons, d'une manière positive, par ce qui précède, que leur lésion produit l'incoordination, tandis que la lésion des fais ceaux de fibres qui composent les cordons médians ne paraît pas avoir cet effet.

La relation qui existe entre le trajet des faisceaux radiculaires internes et le siège des lésions de l'ataxie contribuera. sans doute, à faire comprendre l'apparition de certaines complications qui s'observent dans cette maladie. Je me bornerai à un exemple. On sait qu'il n'est pas rare de voir, dans le cours de l'ataxie locomotrice, se produire une atrophie musculaire, tantôt partielle, tantôt, au contraire, plus ou moins généralisée. La raison anatomique de cette complication nous paraît se révéler dans le fait suivant : il s'agit du cas de la nommée Moli, auquel nous avons déjà fait allusion⁴. L'ataxie, caractérisée par des douleurs fulgurantes vives et une incoordination motrice très accentuée, était depuis longtemps constituée chez cette femme, lorsque survint une atrophie musculaire, laquelle progressa sous nos yeux assez rapidement, mais se montra limitée d'une façon très nette aux membres supérieur et inférieur du côté droit. Je ne pouvais me résoudre à voir dans cette complication le fait d'une coïncidence fortuite, et j'émis l'opinion que l'amyotrophie relevait, dans ce cas, de l'extension de la lésion scléreuse des cordons postérieurs à la corne antérieure grise du côté droit (Fig. 5). La malade ayant succombé à une affection intercurrente, l'autopsie vint justifier pleinement mes prévisions. A la région dorsale, comme à la région cervicale de la moelle, la corne grise du côté droit était manifestement atrophiée. Les grandes cellules motrices présentaient

^{1.} Pierret (A). — Sur les altérations de la substance grise de la moelle épinière dans l'ataxie locomotrice, considérées dans leurs rapports avec l'atrophie musculaire. (Archives de physiologie, 1872, p. 590.)

des altérations profondes; celles qui constituent le groupe externe, en particulier, avaient en grande partie disparu pour faire place à un îlot scléreux. Or, l'on sait que, suivant la description de Kölliker, un certain nombre des filets nerveux qui composent les faisceaux radiculaires internes se dirigent vers les cornes antérieures de substance grise, et peuvent être suivis jusqu'à ce groupe externe des cellules nerveuses motrices. C'est vraisemblablement par la voie de ces tubes nerveux que le processus irritatif, primitivement développé dans les cordons postérieurs, se sera propagé jusqu'aux extrémités de la substance grise antérieure, et y aura déterminé les lésions qui président au développement de l'amyotrophie de cause spinale.

Le temps presse, et je ne puis insister plus longuement. J'ose espérer, d'ailleurs, que les développements dans lesquels je viens d'entrer suffiront pour vous mettre à même d'apprécier tout le parti que la clinique peut tirer des études anatomiques délicates, dirigées suivant la méthode que j'ai voulu recommander à votre attention.

DEUXIÈME LEÇON

Des actions rétrogrades dans les maladies spinales; leurs rapports avec la sclérose des cordons postérieurs. — Des douleurs fulgurantes et des douleurs gastriques.

Sommaire. — Relations entre les filets nerveux radiculaires internes et le groupe des cellules nerveuses multipolaires des cornes antérieures. — Des symptômes récurrents ou rétrogrades. — Sclérose des faisceaux médians postérieurs; propagation de la sclérose aux bandelettes latérales des cordons postérieurs.

Type classique de l'ataxie locomotrice progressive. — Période prodromique ou des douleurs fulgurantes. — Période de la maladie constituée ou de l'incoordination tabétique. — l'ériode paralytique.

Des douleurs fulgurantes. — Leurs variétés: douleurs térébrantes; — douleurs lancinantes; — douleurs constrictives. — Des douleurs fulgurantes symptomatiques dans la sclérose en plaques disséminées, la paralysie générale progressive et l'alcoolisme chronique. — Symptômes viscéraux : douleurs vésicales, uréthrales; ténesme rectal.

Des crises gastriques. — Spécificité de leurs caractères. — Durée. — Cas frustes d'ataxie locomotrice.

I.

Messieurs,

Quelques-uns de mes auditeurs m'ont fait l'honneur, à la fin de la dernière séance, de me demander quelques explications relativement à la connexion qui paraît exister entre les filets nerveux radiculaires internes issus des racines postérieures et le groupe externe des cellules nerveuses multipolaires des cornes antérieures. Je suis amené à répondre que, d'une manière générale, on ne peut, dans l'état actuel de la science, rien préciser encore concernant les relations anatomiques qui peuvent s'établir, à l'aide des prolongements cellulaires, soit de cellule à cellule, soit entre les cellules et les tubes nerveux, tant des racines antérieures que des racines postérieures.

Voici, d'ailleurs, en quelques mots, ce qu'enseignent à ce sujet les recherches les plus récentes. Parmi les prolongements qui partent, en nombre variable, des grandes cellules nerveuses des cornes antérieures, il en est un, vous le savez, qui, dans chaque cellule, se distingue entre tous par des caractères anatomiques bien tranchés. Très fin, très délié à son origine dans la cellule, ce prolongement s'épaissit peu à peu, sans se ramifier, et acquiert bientôt les caractères histologiques d'un tube nerveux. C'est ce prolongement que Deiters a fait connaître sous le nom de Nervenforsatz (prolongement nerveux). Tous les prolongements nerveux, ou à peu près, suivant M. Gerlach, se dirigent manifestement vers l'extrémité antérieure de la corne antérieure, où ils paraissent entrer en connexion avec les filets radiculaires, d'où émanent les racines spinales motrices. Quant aux autres prolongements cellulaires, qu'on désigne, pour les distinguer du précédent, du nom de Protoplasmaforsatze (prolongements de protoplasma), ils se ramifient bientôt après avoir quitté la cellule, et les ramifications ainsi produites se subdivisent à leur tour presque à l'infini, de manière à constituer ce que M. Gerlach appelle le réseau des fibres nerveuses (Nerven fasernetz). C'est par l'intermédiaire de ce réseau, et non pas d'une façon directe, que les faisceaux radiculaires postérieurs entreraient en connexion avec les cellules nerveuses des cornes antérieures. Il y a loin de ces données, un peu vagues, à la précision presque mathématique avec laquelle certains auteurs font communiquer les cellules ner-

^{1.} Gerlach. — In Stricker's Handbuch, t. II, p. 683.

veuses, soit entre elles, soit avec les filets nerveux des racines, tant antérieures que postérieures. Mais il importe de ne jamais confondre l'anatomie problématique avec l'anatomie réelle : ce sont choses toutes différentes.

Ц.

Il est un autre point relatif, cette fois, à l'anatomie et à la physiologie pathologiques de la sclérose des cordons postérieurs, que le manque de temps m'a forcé de passer sous silence, et qui, je le crois, mérite cependant quelques développements.

Je vous rappellerai, Messieurs, que, dans le cas de dégénération ascendante consécutive à une lésion partielle de la moelle dorsale (myélite partielle primitive ou liée au mal de Pott, tumeurs comprimant la moelle dorsale), les cordons postérieurs sont affectés de sclérose dans toute leur étendue en hauteur, jusqu'au voisinage du bulbe; et cependant, dans les cas de ce genre, les symptômes ataxiques font absolument défaut dans les membres supérieurs, au moins dans l'immense majorité des cas.

Il y a, néanmoins, des exceptions à la règle, et ceci m'a-mène à vous dire quelques mots de ce qu'on pourrait appeler, en pathologie spinale, les symptômes récurrents ou rétrogrades, symptômes bien connus de Marshall Hall, qui les rattachait, sans plus s'expliquer, à une action rétrograde. (Retrograde action in spinal Discuses. — Derangements of the nervous System, p. 238.)

L'auteur, qui, le premier, paraît avoir été frappé des saits de cet ordre, est, si je ne me trompe, M. Louis! Un sujet atteint de carie des vertèbres dorsales avait présenté, outre

^{1.} Mém. sur l'état de la moelle épin'ère dans la carie vertébrale, in Mém. et Rech. anat. path. sur diverses maladies. Paris, 1826.

la paraplégie, une paralysie complète avec contracture des membres supérieurs. Cependant, à l'autopsie, on constata que la moelle dorsale était seule ramollie dans une partie de son étendue. Les cas de ce genre ne sont sans doute pas très rares : Marshall Hall, Nase et Bieger en ont rapporté quelques-uns. J'en ai également observé plusieurs.

Ces faits ne constituent pas, d'ailleurs, un tout homogène, et il y a lieu d'établir au moins deux catégories principales. Dans la première, il s'agit d'une véritable paralysie motrice, avec ou sans contracture, occupant l'un des membres supérieurs ou tous les deux à la fois; dans la seconde, il n'y a pas de paralysie proprement dite, mais il se produit dans les membres supérieurs, lors des mouvements intentionnels, une incoordination motrice s'exagérant par l'occlusion des yeux, et en tout comparable à ce que l'on observe dans les cas d'ataxie locomotrice progressive. Aussi, chez ces malades, bien que la lésion spinale primitive occupe un point limité de la région dorsale de la moelle, on observe, en outre de la paralysie des membres inférieurs que celle-ci détermine, tantôt des symptômes ataxiques, tantôt une paralysie plus ou moins prononcée dans les membres supérieurs.

Quelle est la raison de cette complication singulière? Pour s'en rendre compte, Marshall Hall, ainsi que je le disais tout à l'heure, fait appel à une sorte d'action à distance. Il est incontestable que certaines lésions expérimentales, portant sur le segment inférieur de la moelle épinière, peuvent retentir, par une action à distance sur les régions supérieures de ce cordon nerveux. C'est ce que met bien en lumière une expérience, déjà citée, de M. Herzen : un fragment de potasse caustique étant appliqué sur la partie inférieure de la moelle, chez une grenouille décapitée, il est impossible, tant que dure l'application, d'exciter dans les membres supérieurs des mouvements réflexes. Je vous rap-

pellerai aussi que, dans les expériences de Lewisson, l'irritation vive des ners viscéraux (reins, utérus) produit dans les membres inférieurs, une paralysie temporaire. Quoi qu'il en soit, il paraît bien difficile d'expliquer, par une action de ce genre, des symptômes permanents tels que sont, soit l'ataxie, soit la paralysie avec ou sans contracture des membres supérieurs, dans les cas pathologiques qui nous occupent. C'est, selon moi, dans les modifications que peut présenter, dans certaines circonstances, la sclérose consécutive ascendante qu'il faut chercher la solution du problème.

Ainsi que je vous l'ai fait remarquer, Messieurs, la sclérose ascendante consécutive aux lésions partielles de la moelle dorsale reste strictement limitée, dans les cordons postérieurs, aux faisceaux médians; telle est du moins la règle; or, ainsi que nous l'avons démontré dans la dernière séance, la lésion des faisceaux médians n'a pas pour effet, lorsqu'elle occupe le rensiement cervical, de déterminer l'apparition des symptômes tabétiques dans les membres supérieurs. Mais une fois constituée, la sclérose consécutive peut acquérir une existence individuelle, et il se peut faire que, s'étendant au delà des limites qui lui sont ordinairement assignées, elle envahisse dans certains cas, les bandelettes latérales des faisceaux postérieurs, dont la lésion, vous le savez, produit l'incoordination; c'est ainsi que je vous propose d'interpréter les cas de la seconde catégorie. A la vérité, cet envahissement des bandelettes externes n'a pas encore, que je sache, été ratifié par l'autopsie; mais les considérations qui précèdent rendent, si je ne me trompe, notre supposition très vraisemblable.

Restent les faits de la première catégorie. Voici l'explication que je propose à leur sujet. En outre de la sclérose fasciculée des cordons médians postérieurs, il existe presque toujours, dans les cas de lésion partielle de la moelle dorsale, principalement lorsque cette lésion siège très haut, au voisinage du rensiement cervical par exemple, une sclérose plus ou moins prononcée de la région postérieure des cordons latéraux. Cette sclérose latérale ascendante reste le plus souvent rudimentaire, et ne détermine alors aucun symptôme; mais elle peut, dans certains cas, s'accuser à un haut degré, et remonter jusqu'au bulbe, principalement, je le répète, lorsque la lésion partielle primitive occupe les parties supérieures de la région dorsale. Or, la paralysie des membres supérieurs, tôt ou tard suivie d'une contracture, est un symptôme lié à la sclérose fasciculée latérale occupant le rensiement cervical de la moelle épinière.

En résumé, lorsque la sclérose secondaire ascendante demeure, comme c'est la règle, limitée aux faisceaux médians des cordons postérieurs, on n'observe dans les membres supérieurs ni paralysie, ni contracture, ni mouvements ataxiques. — Si, au contraire, les bandelettes externes sont envahies, les membres supérieurs seront atteints d'incoordination motrice. Enfin, la paralysie et la contracture apparaîtraient dans les cas où la sclérose consécutive occuperait, à un haut degré, les cordons latéraux dans toute la hauteur du rensiement cervical de la moelle épinière.

III.

ll est temps, Messieurs, d'aborder l'objet principal de cette conférence. Il s'agit, vous vous en souvenez, d'étudier avec vous quelques points peu connus ou insuffisamment connus, — je le crois du moins, — de l'histoire clinique de l'ataxie locomotrice progressive.

Si les cas qui vont nous occuper s'éloignent tous, à des degrés divers, du type vulgaire, ils s'y rapportent tous cependant par quelques traits essentiels qui ne font jamais désaut d'une façon absolue. Il me paraît utile, avant d'entrer en matière, de rappeler en quelques mots les caractères fondamentaux du type le plus commun. Nous serons mieux en mesure, après cela, connaissant les analogies, de faire ressortir et d'accuser les contrastes.

Vous avez dans l'esprit la description de l'ataxie locomotrice telle que l'a faite M. Duchenne (de Boulogne). Il ne sera donc pas nécessaire d'entrer dans de longs développements pour vous la remettre en mémoire, au moins dans ses grandes lignes. Tous, vous savez que l'ataxie locomotrice progressive est une maladie chronique primitive qui s'attaque simultanément à différents points du système nerveux, et qui, dans la règle, — il y a des réserves à faire sur ce point, — progresse en s'aggravant d'une manière à peu près fatale.

La lésion spinale, sur laquelle notre attention a surtout porté jusqu'ici, ne constitue pas toujours à elle seule, dans la maladie, le fond anatomo-pathologique. A elle se rattachent les symptômes dits spinaux, qui constituent, sans contredit, un des aspects les plus saillants du tableau symptomatique; mais il est rare que ceux-ci existent isolément. Il s'y surajoute d'habitude tout un ensemble de phénomènes, qu'on a coutume de désigner sous le nom de symptômes céphaliques, et qui ont pour point de départ une lésion des nerfs cérébraux ou bulbaires, tels que les nerfs optiques, par exemple, ou les nerfs moteurs de l'œil.

Sous ce rapport, il y a un parallèle à établir entre l'ataxie locomotrice progressive et la maladie que j'ai proposé d'appeler sclérose en plaques disséminées. Celle-ci, comme celle-là, envahit à la fois divers points du système cérébro-spinal, et il y a lieu de distinguer, dans la description clinique des deux affections: 1° des symptômes spinaux; 2° des symptômes céphaliques. — La sclérose en plaques, de même que l'ataxie locomotrice, est le plus souvent, dans sa marche, fatalement

progressive. Mais là s'arrêtent les analogies, et, dans le détail, nous n'avons plus qu'à saisir des différences qui permettent presque toujours de poser le diagnostic sans difficulté.

IV.

On a coutume d'établir dans la progression de l'ataxie locomotrice, qu'on suppose évoluer d'une façon normale, un certain nombre de *périodes*. On en reconnaît, en général, trois principales.

La première a reçu le nom de période prodromique. Pourquoi prodromique? L'appellation est peut-être mal choisie, car, déjà, lorsque les premiers symptômes apparaissent, la lésion est constituée, visible. Et d'ailleurs, conçoit-on une période prodromique susceptible de s'étendre à de nombreuses années, 8, 10, 12, 15 ans par exemple? Peut-être vaudrait-il mieux l'appeler période des douleurs fulgurantes. Ces douleurs, en effet, sont incontestablement l'un des phénomènes les plus saisissaoles, bien qu'il no soit pas absolument constant. Quoi qu'il en soit, la maladie, dans cette période, est représentée cliniquement par deux ordres de symptômes qui coexistent dans les cas complets et se montrent isolément dans les cas imparfaits, frustes, ainsi qu'on les nomme encore. Ce sont: 1º les symptômes céphaliques (paralysie d'un nerf moteur avec toutes ses conséquences, amblyopie plus ou moins marquée); 2º les symptômes spinaux représentés, à cette époque, par les douleurs fulgurantes.

Dans la seconde période, dite de la maladie constituée, et qui pourrait recevoir la désignation de période d'incoordination motrice, le tableau clinique se compose, en premier lieu, des symptômes de la première période, en proportion variée; ainsi les symptômes céphaliques persistent et peuvent

se montrer aggravés, plus accentués; les douleurs fulgurantes, parfois, sont devenues plus intenses. Mais, et c'est là le point capital, les symptômes spinaux ont subi une modification importante.

On note, en second lieu, l'incoordination tabétique des mouvements volontaires. En quoi consiste ce symptôme? Vous savez que les membres inférieurs ayant conservé leur pouvoir dynamométrique, il y a asynergie, c'est-à-dire association vicieuse et intempestive des actes moteurs élémentaires, asynergie qui a pour résultat de troubler la marche, la station, et même de les rendre impossibles.

Simultanément, un peu plus tôt ou un peu plus tard, il se produit, en outre, des troubles divers dans la transmission des impressions sensitives, se traduisant : 1° par une abolition des différents modes de la sensibilité cutanée ; 2° par une insensibilité des parties profondes : muscles, articulations, os, etc.

La troisième période mériterait peut-être la qualification de période paralytique. En même temps que la plupart des autres symptômes s'aggravent et que les membres supérieurs, libres jusqu'à ce moment, sont envahis à leur tour, suivant le mode indiqué dans notre Prodrome anatomique, on voit un affaiblissement paralytique réel s'emparer des membres inférieurs, et s'y substituer progressivement à l'incoordination. En même temps aussi, la nutrition souffre fréquemment d'une manière générale : les malades maigrissent et il est fort commun de voir chez eux se déclarer des symptômes de phtisie. D'autres fois, la nutrition est atteinte lentement, localement : les muscles s'atrophient dans les membres privés du mouvement : il se produit une tendance aux eschares sacrées; les symptômes de la cystite ulcéreuse apparaissent.

Tel est, Messieurs, en raccourci, le type vulgaire de

l'ataxie locomotrice progressive. Nous sommes en mesure, maintenant, de faire ressortir les anomalies, les déviations du type.

V.

Attachons-nous, en premier lieu, à l'étude de la première période. C'est alors qu'il importe surtout de reconnaître l'ataxie locomotrice; car, étant encore à ses débuts, on peut espérer qu'il sera moins difficile d'en enrayer la marche. Cependant, à cette époque, elle est fort souvent méconnue. Pour beaucoup de personnes encore, la maladie ne commence qu'au moment où l'incoordination, l'ataxie qui lui donne son nom, est déjà manifeste. Or, je le répète, à ce momentlà, elle peut dater déjà de 10, 15 ou même 20 ans. D'ailleurs, elle s'arrête parfois d'elle-même à cette période, sans jamais pousser plus loin, mais aussi sans rétrograder. C'est pourquoi, Messieurs, nous allons nous efforcer de vous montrer que les douleurs fulgurantes et les symptômes céphaliques peuvent se présenter et se présentent, en réalité, le plus souvent avec des caractères à peu près spécifiques, et qui, en l'absence de tout autre phénomène concomitant, permettent communément de reconnaître la maladie pour ce qu'elle est et de la dénommer.

Arrêtons-nous, en premier lieu, aux douleurs fulgurantes, réservant, pour une époque prochaine, l'examen approfondi des symptômes céphaliques. Il sussira, pour faire ressortir l'importance de cette étude, de vous rappeler que, pendant de longues années, ces douleurs peuvent composer à elles seules, toute la symptomatologie de l'assection.

Les douleurs fulgurantes se rencontrent d'ailleurs dans la très grande majorité des cas d'ataxie locomotrice progressive. Il est incontestable, toutefois, qu'elles font défaut chez quelques malades; mais c'est là une véritable exception.

Ainsi, d'après une statistique de M. Cyon, qui comprend 203 cas, les douleurs fulgurantes ont été notées expressément dans 138; 8 fois seulement on insiste sur leur absence. Les variations qu'elles peuvent offrir nous conduisent à établir deux catégories:

1° Douleurs térébrantes. Dans cette première variété, les douleurs sont comparées par les malades à celles que déterminerait l'introduction brusque et soudaine d'un instrument piquant, d'un poinçon, d'un poignard, auquel on imprimerait en même temps un mouvement de torsion. Ces douleurs sont limitées à un point et siègent le plus ordinairement au voisinage d'une jointure. Toutefois, ce serait aller trop loin si l'on prétendait qu'elles épargnent toujours le corps des membres. En général, dans un accès, les douleurs térébrantes alternent en différents endroits et occupent successivement plusieurs points des deux côtés du corps.

A l'endroit où elles siègent, il se produit momentanément, dans un espace très circonscrit, une hyperesthésie plus ou moins prononcée: le moindre frôlement exaspère la douleur, tandis qu'une pression un peu forte amène du soulagement. Les membres inférieurs sont toujours préférablement affectés; néanmoins, les membres supérieurs, la tête, le tronc, ne sont pas, tant s'en faut, toujours respectés.

2° Douleurs lancinantes. Dans la deuxième variété, qui, du reste, coexiste d'habitude avec la première, les douleurs méritent, à proprement parler, le nom de douleurs fulgurantes. Elles semblent suivre le trajet d'un nerf le long duquel elles passent comme un éclair. Il en résulte que le membre ou une partie d'étendue variable est rapidement parcouru par la fulguration douloureuse. En raison de la courte durée de la sensation pénible, la délimitation exacte du nerf affecté est souvent difficile. Elle peut se faire cependant très net-

cutanées se manisestent le long des ners où siège la douleur. C'est ce qui a lieu chez une malade nommée Magdali.., que je vous présente, et qui, pendant le cours d'un accès douloureux des plus intenses, nous a offert successivement des éruptions d'ecthyma sur le parcours du petit ners sciatique d'abord, puis sur celui du saphène interne. Aujourd'hui encore, vous pourrez reconnaître les cicatrices dues à ces lésions qui remontent déjà à quatre ou cinq ans.

- 3º Douleurs constrictives. En outre des douleurs fulgurantes, il y a à étudier, dans l'ataxie, les douleurs constrictives; ces douleurs surviennent soit en même temps que les précédentes, soit en dehors d'elles. Leur durée est plus longue, leur persistance plus grande. Il semble que, sur certains points, le membre soit saisi dans un étau. La douleur intéresse-t-elle le tronc? Les malades la comparent à l'étreinte qu'occasionnerait une cuirasse ou un corset trop serrés. Les douleurs constrictives s'exaspèrent fréquemment dans le temps où règnent les crises térébrantes ou fulgurantes proprement dites. Nous résumerons, en quelques mots, la caractéristique des douleurs fulgurantes:
- 1º La fulguration douloureuse, comme son nom l'indique, n'a qu'une durée passagère;
- 2º Elle se répète à des intervalles variables de manière à constituer des accès qui se prolongent pendant 4, 5 ou 8 jours ;
- 3º La douleur atteint son maximum d'intensité, surtout durant la nuit;
- 4. Les rémissions qui séparent les accès peuvent être parfaitement libres; les douleurs constrictives font seules exception à la règle et persistent à un certain degré, dans l'intervalle des crises;
 - 5º Le retour des accès varie beaucoup; il s'effectue tous

les quinze jours, tous les mois, tous les deux ou trois mois, quelquesois à des intervalles beaucoup plus éloignés encore;

6° Tantôt les douleurs fulgurantes sont d'une intensité modérée, et il faut appeler spécialement l'attention des malades pour en réveiller chez eux le souvenir; d'autres fois, au contraire, elles sont d'une violence extrême et arrachent des cris affreux aux malheureux ataxiques. Dans cet hospice, où le nombre de ces malades est grand, nous assistons fréquemment à des scènes de ce genre.

VI.

Les faits nombreux qu'il m'a été donné d'observer me portent à admettre que les douleurs fulgurantes, lorsqu'elles se présentent sous les traits que j'ai essayé de faire ressortir, sont vraiment caractéristiques, je ne dirai pas de l'ataxie locomotrice, mais bien de la sclérose rubanée postérieure, en tant, du moins, que la lésion a envahi le trajet intra-spinal des faisceaux radiculaires internes (bandelettes externes des faisceaux postérieurs). Cette réserve était nécessaire. Vous n'avez pas oublié, en effet, que les faisceaux médians (cordons de Goll) peuvent être sclérosés sans que les douleurs fulgurantes s'en suivent, et que, d'un autre côté, ces douleurs existent, alors que la lésion scléreuse est restéc limitée au trajet des faisceaux radiculaires. Seule, la sclérose des rubans externes serait donc, vous le voyez, le substratum anatomique des douleurs fulgurantes.

Vous ne vous étonnerez pas, d'après cela, Messieurs, de voir les douleurs fulgurantes figurer de temps à autre dans la symptomatologie de diverses maladies, autres que l'ataxie, dans lesquelles les faisceaux postérieurs peuvent être envahis, d'une façon pour ainsi dire accidentelle, par l'inflammation scléreuse. Tel est le cas de la sclérose en plaques dissé-

minées. Il n'est pas rare que, dans cette affection, divers symptômes tabétiques, et en particulier les douleurs sulgurantes, viennent se surajouter aux symptômes propres. J'ai constaté plusieurs sois, en pareille circonstance, que les plaques scléreuses avaient envahi les cordons postérieurs qu'elles occupaient dans une grande étendue en hauteur et en largeur.

Les accès sulgurants s'observent aussi assez souvent dans la paralysie générale progressive; ils doivent certainement être rattachés, dans ce cas, aux altérations des saisceaux postérieurs qui, ainsi que l'ont montré M. Magnan et M. Westphal, sont un accompagnement fréquent des lésions ordinaires de la paralysie générale.

J'ai été consulté, il y a quelques années, par deux malades accusant une foule de symptômes nerveux bizarres, que je croyais pouvoir rattacher à l'hypochondrie. Ces deux malades se plaignaient plus particulièrement de douleurs, revenant par accès, en tout comparables à celles de l'ataxie locomotrice. Ils ont tous deux présenté ultérieurement les symptômes de la paralysie générale progressive. Je ne doute pas que, chez eux, les bandelettes externes des faisceaux postérieurs fussent déjà atteintes à l'époque où les douleurs fulgurantes constituaient à peu près seules toute la maladie.

Quelques symptômes signalés dans le tableau clinique de l'alcoolisme chronique rappellent la description des douleurs fulgurantes: ainsi Magnus Huss a insisté sur les douleurs lancinantes, parfois très pénibles, dont se plaignent les alcooliques.

Tout récemment, M. Wilks et M. Lockhart Clarke ont appelé l'attention sur une forme de paraplégie qui s'observe, paraît-il, assez fréquemment à Londres, chez les femmes, — même parmi les ladies, — et qu'ils désignent d'un commun

^{1.} The Lancet, 1874.

accord sous le nom de paraplégie alcoolique. Un des traits les plus saillants de cette forme pathologique paraît être l'existence de douleurs revenant par accès, et que les malades comparent à des chocs électriques. Les douleurs existent seules pendant longtemps avant que des désordres moteurs ne viennent s'y adjoindre. Il y a lieu de se demander si, ici encore, il ne s'agit pas d'une forme particulière de tabes, d'origine alcoolique cette fois, mais devant être rattachée toujours, cependant, à une lésion des cordons postérieurs, lésion que l'anatomie pathologique fera sans doute découvrir quelque jour.

J'ai observé quelquesois des douleurs sulgurantes comparables à celles de l'ataxie, dans la myélite partielle et dans le mal de Pott. Dans plusieurs de ces cas, j'ai reconnu à l'autopsie une lésion sasciculée extensive des cordons postérieurs, pouvant rendre compte de la présence des douleurs spéciales.

En dehors des cas qui viennent d'être passés en revue et dont le départ sera toujours fait aisément, en tenant compte des symptômes concomitants, les douleurs fulgurantes pourront être rapportées, presque à coup sûr, à la forme particulière de sclérose postérieure qui conduit à l'ataxie locomotrice progressive. Il y a bien, de temps à autre, dans la pratique, quelques difficultés d'appréciation, sur lesquelles j'attirerai votre attention; mais, en réalité, cela est assez rare. D'ailleurs, fort souvent la situation se trouve simplifiée par l'adjonction aux douleurs fulgurantes de certains symptômes qui, comme celles-ci, ont un caractère spécial; tels sont les symptômes dits céphaliques de l'ataxie, dont il sera bientôt question; tels sont encore quelques autres symptômes moins remarqués, quoique assez fréquents néanmoins, qu'on pourrait désigner sous le nom de symptômes riscéraux, parce qu'ils témoignent évidemment d'une participation des nerfs viscéraux thoraciques et abdominaux.

Dans ce groupe de symptômes viscéraux, je signalerai tout d'abord les douleurs vésicales et uréthrales qui se manifestent quelquesois au moment où règnent les douleurs fulgurantes, et qui s'accompagnent d'un besoin d'uriner fréquemment, la miction étant d'ailleurs l'occasion de douleurs vives dans le canal.

Je mentionnerai en second lieu les douleurs d'un caractère particulier, dont le rectum est le siège, et qui surviennent dans les mêmes circonstances que les douleurs vésicales. Chez un malade, M. C..., qui a présenté ces douleurs rectales dans leur type de complet développement, elles avaient précédé de sept à huit mois la manifestation des accès de douleurs fulgurantes, qu'elles ont accompagnées par la suite. Elles se déclaraient subitement, et étaient marquées par une sensation comparable à celle que produirait l'intromission brusque et forcée d'un corps volumineux dans le rectum. C'est ainsi que le malade les dépeignait, et il ajoutait qu'à la fin de l'accès survenait toujours un besoin pressant d'expulsion et parfois même une expulsion effective de matières fécales.

Ces accidents se reproduisaient d'ordinaire deux ou trois tois par mois; il s'y adjoignait habituellement un besoin fréquent d'uriner, avec douleurs durant l'émission. Pendant plusieurs mois le cathétérisme et l'examen rectal furent maintes fois pratiqués sans qu'on soupçonnât la nature du mal. Ce n'est que beaucoup plus tard, que l'apparition des douleurs fulgurantes vint éclairer la situation.

VII.

Mais de tous les symptômes viscéraux qui peuvent se montrer dès la période des douleurs fulgurantes, un des plus remarquables à la fois et des moins connus, si je ne me

ARREST TO SERVICE

trampe, est celui que j'ai proposé de désigner sous le nom de crises pastriques.

Ces crises gastri ques ou gastraluiques, comme vous voudrez les appeler, offrent des caractères véritablement spéciaux. Très souvent, cepen lant, leur véritable signification restant méronnue, elles sont l'obrasion d'erreurs graves dans le diagnostic.

Ce n'est pas là un symptôme rare; aussi n'est-il pas resté complètement inaperçu. On le trouve mentionné dans un assez grand nombre d'observations requeillies par divers auteurs, et en particulier dans le cas n' 176, de l'excellent ouvrage de M. Topinard, Mais la connexité qui existe réellement entre les crises gastriques et l'ataxie l'ecomotrice me paraît avoir été signalée, pour la première fois, par M. Delamare, auteur d'une thèse qui date de 1866!. En 1868, dans mes leçons, je me suis efforcé de faire ressortir l'importance que j'attache à ce symptôme, et M. P. Dubois, un de mes auditeurs, a consigné, la même année, dans sa dissertation inaugurale, le résultat des études qu'il a faites à ce sujet², de concert avec M. Bourneville.

Je ne veux pas vous laisser ignorer que, dès 1858, M. Gull, dans la précieuse collection de Cas de maladies spinales (Cases of Paraplegia), qu'il a publiée dans les Guy's Hospital Reports, avait signalé la relation qui lui semblait exister entre certains symptômes gastriques et une affection de la moelle qui se rapporte évidenment à la description actuelle de l'ataxie locomotrice progressive.

Nous retrouverons d'ailleurs des symptômes gastriques au moins fort analogues à ceux sur lesquels je veux appeler votre attention, dans les maladies spinales autres que la

^{1.} Des troubles gestriques dans l'atacie locomotries.

^{2.} Etude sur quelques points de l'histoire de l'ataxie locomotrice. Thèse de Paris, 1868.

sclérose postérieure, par exemple dans la paralysie générale spinale. Cette dernière affection, lorsqu'elle prédomine dans les membres supérieurs, rappelle par quelques-uns de ses caractères la paraplégie saturnine, et les crises cardial-giques ou entéralgiques qui l'accompagnent quelquefois sont souvent considérées alors, bien à tort, comme des coliques de plomb. Il y a là une difficulté de diagnostic à propos de laquelle j'entrerai plus tard dans quelques développements.

Mais il est temps de vous dire en quoi consistent ces crises gastriques. Tout à coup, le plus souvent à l'époque même où règne une crise de douleurs fulgurantes occupant les membres, les malades se plaignent de douleurs qui, partant des aines, semblent remonter de chaque côté de l'abdomen pour venir se fixer à la région épigastrique. Simultanément, ils accusent des douleurs siégeant entre les deux épaules, lesquelles s'irradient autour de la base du tronc sous forme de fulgurations. Alors les battements du cœur deviennent ordinairement violents et précipités. M. Rosenthal, qui a quelquefois assisté à ces crises, signale un cas où le pouls était ralenti pendant l'accès. En ce qui me concerne, j'ai toujours observé au contraire, en pareille circonstance, une accélération notable du pouls, laquelle ne s'accompagne d'aucune élévation de la température centrale.

La fréquence du pouls sans sièvre est d'ailleurs un sait très commun, dès les premières périodes de l'ataxie, et en dehors des crises gastriques et des accès sulgurants, alors qu'il n'existe encore aucune trace d'incoordination motrice

Des vomissements presque incessants et extrêmement pénibles s'associent souvent aux crises gastriques. Les aliments sont d'abord rejetés; puis, c'est un liquide muqueux, incolore, parfois mêlé de bile ou teinté de sang. Un malaise profond, des vertiges, se surajoutent aux vomissements et aux douleurs cardialgiques; celles-ci peuvent être vraiment atroces, et la situation est alors d'autant plus affligeante que les fulgurations douloureuses sévissent souvent en même temps dans les membres avec une intensité exceptionnelle.

Les crises gastriques des ataxiques persistent habituellement, comme les crises fulgurantes, à peu près sans répit, pendant deux ou trois jours, et il est très remarquable que, dans les intervalles de ces accès, les fonctions de l'estomac s'exécutent généralement d'une manière très régulière. Elles peuvent se montrer dès l'origine de la maladie et en constituer pendant de longues années, avec les douleurs fulgurantes, toute la symptomatologie. Quand l'ataxie s'est pleinement confirmée et que l'incoordination motrice s'est développée, les crises gastriques ne disparaissent pas toujours pour cela; elles se reproduisent, au contraire, souvent, jusqu'à la terminaison fatale, à chaque accès de douleurs fulgurantes. Tel a été, entre autres, le cas d'une nommée Ménil, qu'il nous a été loisible d'observer pendant plus de six ans dans nos salles.

Voilà, incontestablement, une forme de cardialgie bien singulière, bien remarquable dans ses allures. Vous ne la trouverez cependant mentionnée, je le crois du moins, dans aucun des traités spéciaux sur les maladies de l'estomac, même les plus récents.

Maintes fois, j'ai vu ce symptôme détourner l'attention du médecin, et lui faire méconnaître la véritable nature du mal; je m'y suis laissé prendre aussi plusieurs fois dans le temps. Un notaire de la province vint pour me consulter, il y a dix ans, pour des accès cardialgiques, présentant les caractères que je viens d'indiquer; il souffrait en même temps dans les membres de douleurs paroxystiques peu accentuées d'ailleurs. Je ne connaissais pas alors le lien qui rattache ces divers accidents. Les crises gastriques ont

disparu; mais le malade souffre aujourd'hui de tous les symptômes de l'ataxie locomotrice la mieux caractérisée.

La première fois qu'il m'a été donné de reconnaître la véritable signification des crises gastriques, il s'agissait d'un jeune médecin, qui, en outre de ces crises, présentait des douleurs fulgurantes et une hydarthrose de l'un des genoux, développée spontanément (arthropathie des ataxiques). L'incoordination motrice ne s'est manifestée chez lui que quelques mois plus tard. Tout cet ensemble de symptômes — crises gastriques, douleurs fulgurantes, arthropathies, qui n'ont en apparence aucune connexité, — revêt un cachet presque spécifique, sitôt que l'on considère ces symptômes sous leur véritable jour.

J'ai encore vu les crises gastriques coexister avec les douleurs fulgurantes, pendant plus de cinq ans, sans accompagnement de désordres moteurs, chez M. T... Le diagnostic était rendu facile, dans ce cas, par l'existence d'une atrophie commençante d'un des nerfs optiques. L'opinion que j'émis, presque dès l'origine, sur la nature du cas, fut néanmoins vivement contestée par plusieurs médecins qui visitèrent le malade. Aujourd'hui, mes prévisions ne se trouvent que trop justifiées.

Nous n'en sommes pas réduits, d'ailleurs, pour traiter des crises gastriques, à faire appel seulement à des souvenirs. Je puis, en effet, vous présenter un certain nombre de malades chez lesquels vous pourrez étudier cet accident. Ce sera en même temps, pour vous, une occasion d'observer l'ataxie fruste dans quelques-unes des formes variées qu'elle peut revêtir.

1° La nommée Mar..., actuellement âgée de 46 ans, souffre depuis une douzaine d'années, de douleurs fulgurantes revenant par accès, et qui se montrent souvent combinées

aux crises gastriques. Celles-ci se déclarent environ tous les trois ou quatre mois : elles sont habituellement d'une intensité extrême, et lorsque la malade est en proie à ces douleurs, elle pousse des cris, se tord et prend les attitudes les plus bizarres. Au bout de quelques jours, l'accès se termine tout à coup, comme par enchantement. Les digestions sont régulières dans l'intervalle des accès. Le diagnostic est facilité dans ce cas par l'existence d'un strabisme qui date de l'époque où les douleurs fulgurantes ont commencé à paraître. Il n'y a pas d'incoordination des mouvements des membres tant inférieurs que supérieurs. La démarche est régulière, et la station debout peut être soutenue longtemps sans fatigue. Seulement, quand la malade ferme les yeux, la station et la marche deviennent un peu plus difficiles.

2º Coud... est âgée de 55 ans. Il y a 29 ans que cette femme est devenue aveugle. La lésion du fond de l'œil consiste en une atrophie nacrée des papilles; les accès de douleurs fulgurantes se sont montrés chez elle depuis une dizaine d'années. Elles occupent souvent, non seulement diverses parties des membres, mais encore la région occipitale et la nuque. Les crises cardialgiques coexistent souvent avec les accès fulgurants, et elles s'accompagnent de vomissements. Ce siège, assez exceptionnel des douleurs fulgurantes à l'occiput et à la nuque, mérite d'être relevé à cause des vomissements qui se manifestent souvent en même temps qu'elles. Ce concours de circonstances pourrait obscurcir le diagnostic, et faire songer à l'existence d'une lésion cérébrale ou cérébelleuse. — C'est un point sur lequel nous reviendrons ailleurs. Jusqu'à ce jour, Coud... n'offre aucun trouble de la locomotion.

3° La femme Deg..., âgée de 52 ans, est aveugle depuis quinze ans. Il s'agit ici encore d'une atrophie nacrée des nerfs optiques. Les accès de douleurs fulgurantes qui occupent les points du corps les plus divers, et fréquemment aussi le front, l'occiput, la nuque, ont commencé à paraître à l'époque où la cécité s'est déclarée. Elles sont souvent accompagnées de crises gastriques d'une grande intensité. Les fonctions de l'estomac, dans l'intervalle des accès, sont régulières. Il n'existe, chez cette femme, aucun signe d'incoordination motrice.

4º Audib..., âgée de 36 ans environ, souffre de temps à autre de crises gastriques vraiment atroces, accompagnées de vomissements incessants et qui se manifestent, en général, en même temps que des accès fulgurants siégeant dans les membres inférieurs. — Ces accidents remontent à cinq ou six années. Il y a deux ans est survenue spontanément une luxation de la hanche droite et, quelques mois après, une luxation de la hanche gauche (arthropathie des ataxiques). Quelques symptômes d'incoordination motrice existent depuis un an à peine.

Je n'insisterai pas davantage pour aujourd'hui.

TROISIÈME LEÇON

De l'amaurose tabétique.

Sommaire. — Symptômes céphaliques dans l'ataxie locomotrice. — Lésions des nerfs craniens et bulbaires. — Induration grise progressive du nerf optique. — Atrophie progressive de la papille. — Nécessité de l'examen ophtalmoscopique dans le diagnostic de quelques affections cérébrales.

Existence isolée de l'amaurose tabétique; sa fréquence. — Caractères de la lésion anatomique du nerf optique à l'œil nu et au microscope. — Aspect de la papille : 1° à l'état normal; 2° dans l'induration grise progressive. — Troubles fonctionnels qui accompagnent l'induration grise du nerf et de la papille optiques. — Modifications de la papille dans les cas d'embolie de l'artère centrale de la rétine, dans la glycosurie, la rétino-choroïdite syphilitique et la paralysie générale.

De la neuro-rétinite. — Ses formes, ses symptômes. — Différences qui la séparent de l'amaurose tabétique. — Faits cliniques démontrant l'importance des signes fournis par l'ophtalmoscope.

Messieurs.

J'ai l'intention d'exposer aujourd'hui, devant vous, quelques points relatifs à ceux des symptômes de l'ataxie que nous avons désignés sous le nom de symptômes céphaliques. Ces symptômes répondent à des lésions variées des nerfs craniens et bulbaires. Dès les premières périodes, ainsi que nous l'avons dit déjà, les douleurs fulgurantes, seule représentation, à cette époque, de la lésion spinale, se trouvent généralement combinées, en proportions diverses, avec des troubles des nerfs bulbaires ou des nerfs optiques. J'ajouterai que ces accidents, — et c'est là une circonstance bien

propre à faire ressortir l'intérêt clinique qui s'attache à leur étude, — peuvent précéder parfois, dans l'évolution du processus morbide, les douleurs fulgurantes elles-mêmes, et se montrer ainsi complètement isolés pendant plusieurs mois, voire même pendant plusieurs années.

Il n'est peut-être pas un seul nerf bulbaire qui, à ce moment même, ne puisse être affecté. Mais, le plus ordinairement, cesont les nerfs moteurs oculaires qui sont envahis les premiers. C'est par ordre de fréquence, les nerfs de la troisième et de la sixième paires; puis, mais de très loin, le nerf pathétique; le facial, l'hypoglosse et la cinquième paire ne sont pas eux-mêmes toujours indemnes. Les symptômes qui répondent à ces lésions se traduisent, pour les uns, par un état paralytique, pour les autres, par les douleurs. Mais, de tous les nerfs craniens, les nerfs optiques sont ceux qui, dans l'espèce, méritent surtout de fixer l'attention en raison de la grande fréquence de leur altération et de la gravité de l'affection que cette lésion détermine. Nous allons donc entrer à ce propos dans quelques développements.

I.

Les troubles visuels dans l'ataxie peuvent être rangés sous deux principaux chefs. Ce sont: 1° des troubles de l'accommodation, la diplopie, liés à des lésions plus ou moins transitoires et fugaces; 2° des troubles visuels dépendant d'une lésion particulière du nerf optique. Ceux-ci sont autrement sérieux que les premiers, car l'affaiblissement de la vue, comme la lésion qui l'a produite, se distingue par une marche à peu près fatalement progressive et envahissante.

La lésion des nerfs optiques, dont il s'agit, pourrait être désignée du nom d'induration grise progressive, par opposition d'une part à la lésion de ces mêmes nerfs dans la sclérose en plaques, qui reconnaît un processus fort analogue, mais

dont la progression est moins inévitable; et d'autre part, aux lésions connues sous le nom de névrite optique: dans ces deux derniers cas, malgré quelques traits de ressemblance, les lésions et les symptômes diffèrent d'une manière essentielle de ce qu'ils sont dans l'atrophie optique tabétique.

L'induration grise progressive des nerfs optiques se traduit pendant la vie par des caractères ophtalmoscopiques spéciaux et qui répondent à ce qu'on est convenu en ophtalmologie d'appeler l'atrophie progressive de la papille. Ces caractères, Messieurs, seraient à peu près spécifiques, d'après quelques auteurs, et tels que — en dehors même des troubles fonctionnels concomitants qui, eux aussi, offrent des particularités très dignes d'intérêtau point de vue clinique — ils permettraient de diagnostiquer l'ataxie ou la sclérose des cordons postérieurs, si déjà elle existe, ou d'en prévoir la venue plus ou moins prochaine, si elle n'est pas encore définitivement constituée. Les assertions de MM. Jaeger, Wecker, Galezowski sont formelles à ce sujet.

Nous verrons, Messieurs, ce qu'il faut en penser. Je dois dire toutefois par avance que, ayant été bien des fois témoin de la sûreté, de la précision du diagnostic établi par les médecins versés en ces matières, je suis arrivé à partager, au moins en grande partie, la conviction qui les anime. Bien que ces faits ne soient pas absolument de ma compétence spéciale, je vous demanderai la permission, cependant, d'entrer à leur égard dans quelques détails. Mon entreprise trouvera, je l'espère, sa justification dans l'intérêt qui doit s'attacher à toutes les questions qui concernent le diagnostic du tabes dorsal.

II.

L'énoncé sommaire de deux points relatifs aux difficultés que je signale suffira pour mettre en lumière l'importance

qu'il y a pour nous, médecins, à nous familiariser, autant que possible, avec l'examen régulier du fond de l'œil.

En premier lieu, j'essaierai de vous démontrer que l'ataxie peut se présenter entourée de symptômes que reproduisent certaines lésions encéphaliques, les tumeurs par exemple, avec une telle similitude que le diagnostic en devient des plus difficiles, et je vous ferai voir du même coup quel parti il est possible de tirer, en pareille occurrence, de l'examen ophtalmoscopique.

En second lieu, suivant quelques ophtalmologistes, la lésion optique propre à l'ataxie peut, dans un certain nombre de cas, précéder tous les autres symptômes et composer à elle seule, parfois pendant de longues années, toute la maladie. — Or, ainsi que je vous l'ai fait pressentir, rien n'est mieux établi, à mon sens, que cette proposition. Si cela est vrai, il sera, vous le comprendrez, de la plus haute importance d'être fixé sur ces caractères qui, suivant les auteurs, permettent de reconnaître l'amaurose des ataxiques, et de la distinguer de toutes les autres formes d'affaiblissement de la vue.

En ce qui concerne, tout d'abord, l'existence isolée de l'a-maurose tabétique durant une suite d'années, c'est là un fait dont la réalité peut être facilement établie dans cet hospice à l'aide d'observations faites sur une grande échelle. Je crois pouvoir déclarer que la grande majorité des femmes, qui sont admises dans les dortoirs comme atteintes de cécité amaurotique, offrent tôt ou tard, après leur entrée dans l'établissement, des symptômes plus ou moins manifestes d'ataxie. J'ai insisté sur ce point déjà, dans mes leçons de 1868; mes observations ultérieures me permettent de confirmer ce que j'avais alors avancé à cet égard. — Je pourrais vous présenter, à l'appui de mes assertions, des faits nombreux, je me contenterai de résumer deux exemples, d'ailleurs très démonstratifs:

1° Mill..., couchée au n° 12 de la salle Saint-Alexandre, est âgée de 55 ans. Elle est entrée à la Salpêtrière, comme aveugle, en 1855. Les troubles de la vue, accompagnés de douleurs de tête, ont paru en 1850. D'abord limités à l'œil gauche, ils ne tardèrent pas à envahir l'œil droit. Au bout d'un an, la cécité était complète. Or, c'est en 1860 seulement, c'est-à-dire dix ans après le début des phénomènes, que les douleurs fulgurantes se sont manifestées pour la première fois. Elles se sont bientôt compliquées de douleurs en ceinture; la maladie, depuis ce temps, est restée à peu près stationnaire.

Les symptômes d'incoordination motrice ont cependant commencé à s'accuser il y a quelques mois.

2º Coud..., placée dans le dortoir Saint-Charles, est également âgée de 55 ans environ. A 26 ans, il y a vingt-neufans de cela, elle éprouva des élancements violents dans l'orbite, et fut peu après frappée de cécité d'abord à gauche, puis à droite. Trois ans plus tard, elle fut prise de douleurs fulgurantes dans la tête et les muscles, douleurs auxquelles s'associèrent des crises gastriques. Depuis lors, la maladie n'a pas subi d'aggravation.

Ces faits, je pourrais, Messieurs, les multiplier beaucoup, si je ne craignais pas de fatiguer votre attention. En somme, je suis très disposé à croire, d'après ce que j'ai vu, que les amaurotiques, chez lesquels l'atrophie progressive de la papille est la cause de la cécité, n'échappent guère à cette loi fatale.

Il importerait, par conséquent, de pouvoir reconnaître pour ce qu'elle est, dès l'origine, cette affection du nerf optique qui, dix, quinze ans après s'être constituée, sera suivie d'ataxie; de pouvoir, en d'autres termes, un cas d'amaurose par lésion atrophique du nerf optique étant donné, déclarer si l'ataxie s'ensuivra tôt ou tard, d'une façon à peu près iné-

vitable, ou si, au contraire, l'affection du nerf optique demeurera isolée.

Recherchons donc quels sont les caractères de l'induration grise des nerfs optiques et examinons s'ils sont, en réalité, comme on le dit, à peu près infaillibles.

III.

Un mot d'abord concernant la lésion anatomique à laquelle se rattache le trouble visuel qu'il s'agit d'étudier.

A l'œil nu, l'altération du nerf optique se présente sous la forme d'une induration grise, dont l'aspect rappelle à tous égards celui de la sclérose fasciculée spinale. Elle paraît, en règle générale, débuter par l'extrémité périphérique du nerf et s'étendre ensuite progressivement vers les parties centrales. Les bandelettes optiques sont aussi atteintes à leur tour, à un moment donné, et quelquefois même les corps genouillés. Au delà de ce point, on perd les traces de l'altération. Il est remarquable que celle-ci affecte, comme vous le voyez, dans le nerf optique, une marche centripète, tandis que les lésions correspondantes des nerfs spinaux ont, au contraire, une progression centrifuge.

L'étade histologique, à son tour, fait reconnaître de nouvelles analogies entre l'induration grise des nerfs optiques et la sclérose spinale tabétique. Il y a lieu de remémorer à ce propos que, à l'état normal, les nerfs optiques se rapprochent, quant à la texture, beaucoup plus de la substance blanche des centres nerveux que tous les autres nerfs. C'est ainsi que, dans les nerfs optiques, on trouve, comme l'a signalé M. Leber, des cellules conjonctives étoilées et un réticulum fibroïde. J'ajouterai que les tubes nerveux qui les composent sont très déliés, très délicats et offrent, en conséquence, une grande analogie avec les tubes nerveux de l'encéphale.

La lésion qui constitue l'induration grise s'accuse d'ailleurs dans le nerf optique, comme dans la moelle épinière, par la métamorphose fibrillaire de la névroglie et la disparition concomitante du cylindre de myéline d'abord, puis du cylindre axile. Dire quel est des deux phénomènes celui qui précède l'autre, est chose difficile; j'incline beaucoup à croire que, de même que dans la moelle épinière, le tube nerveux est affecté en premier lieu, antérieurement à la gangue conjonctive. On s'expliquerait ainsi pourquoi, dans la lésion tabétique des nerfs optiques, l'élément nerveux subit une destruction comparativement bien plus complète et plus rapide que celle qui se produit dans la sclérose en plaques, les cylindres d'axe persistant en effet beaucoup plus longtemps dans le cas de la dernière affection. L'induration grise des nerfs optiques, dans l'ataxie locomotrice, pourrait donc être, d'après cela, désignée sous le nom de névrite parenchymateuse.

Quoi qu'il en soit, ce n'est pas encore, quant à présent, dans l'histologie qu'il faut chercher des traits distinctifs, car, à cet égard, il y a une ressemblance très grande entre l'induration qui se produit dans le nerf optique en conséquence de la névrite liée aux tumeurs cérébrales (névrite optique) et l'induration grise de ce même nerf chez les tabétiques. Recherchons donc dans la clinique des données plus décisives.

Exposons, en premier lieu, les caractères ophtalmoscopiques qui correspondent, d'ailleurs, jusqu'à un certain point à l'anatomie faite sur le vivant. Je vous rappellerai très brièvement l'aspect de la papille optique à l'état normal. — Vous n'avez pas oublié la forme ovaloïde que celle-ci présente; ses contours très nets, très accusés; la dépression cupuliforme qu'elle offre dans sa partie centrale; enfin la teinte légèrement rosée qui distingue au contraire sa partie périphérique, et qui est due à la présence des vaisseaux propres que renferme

le nerf optique dans son épaisseur. — Pour ce qui est des vaisseaux de la papille, vous savez qu'ils consistent en deux veines et une artère, celle-ci beaucoup moins volumineuse que celles-là, et reconnaissable du reste aux divisions dichotomiques qu'elle présente.

Voici maintenant en quoi toutes ces particularités se trouvent modifiées dans le cas d'induration grise progressive.

La papille n'a pas éprouvé de changement, soit dans sa forme, soit dans ses dimensions; ses contours sont toujours très accentués. Les vaisseaux restent ce qu'ils étaient auparavant; seulement, contrairement à ce qui a lieu dans l'état normal, on ne peut plus les suivre, pénétrant à une certaine distance dans l'épaisseur de la papille, sur laquelle ils paraissent être simplement appliqués. Rien d'ailleurs qui s'éloigne profondément de l'état normal; mais voici le caractère décisif. Par suite du changement de texture qu'a subi le nerf optique, et en conséquence surtout de la disparition du cylindre de myéline, la papille a cessé d'être transparente; elle réfléchit au contraire fortement la lumière et ne laisse plus voir dans sa profondeur les vaisseaux propres. Il s'ensuit qu'elle ne présente plus la teinte rosée normale, et qu'elle offre, au contraire, une coloration blanche crayeuse, comme nacrée.

Tel est, Messieurs, le caractère dont il faut bien se pénétrer; car, à lui seul, quand il est manifestement accusé, il suffit pour spécifier l'amaurose tabétique et pour éclairer la situation d'une façon décisive. Il convient néanmoins de ne point négliger les troubles fonctionnels qui, eux aussi, ont bien leur importance. Ils peuvent, en effet, contribuer puissamment à établir le diagnostic, dans les cas où les symptômes ophtalmoscopiques sont peu accentués, en donnant plus de poids à l'impression ressentie par l'observateur. D'ailleurs, parmi ces troubles fonctionnels, il en est quei ques-uns qui, même à défaut de signes ophtalmoscopiques, font jusqu'à un certain point préjuger la nature du mal.

Je signalerai en premier lieu la limitation concentrique et unilatérale du champ visuel, trouble fonctionnel qui ne se retrouve pas dans la névrite optique; en second lieu, la contraction plus ou moins prononcée des pupilles, contraste frappant avec ce qui se produit dans la névrite optique, où les pupilles se montrent au contraire très dilatées.

Nous devons citer un symptôme qui, suivant quelques auteurs (Galezowski, Benedikt), est en quelque sorte spécifique: il s'agit d'une forme particulière d'achromatopsie caractérisée ainsi qu'il suit: 1° perte de la notion des teintes secondaires (1 à 5 de l'échelle de M. Galezowski); 2° perte de la notion du rouge et du vert: la notion du jaune et du bleu persistant, au contraire, à un haut degré et pendant longtemps. Ces signes peuvent se montrer déjà fortement accusés, alors que la perte de l'acuité visuelle est incomplète et permet encore de lire les gros caractères.

J'ajouterai que le début de ces accidents par un œil et la localisation prolongée de la lésion, dans ce même œil, sont tout à fait à l'inverse de ce qu'on observe dans la névrite optique. De plus, dans le tabes, l'évolution des troubles visuels est, dans l'immense majorité des cas, lente, gra luelle, progressive, tandis que, dans la névrite optique, leur début s'opè e assez souvent d'une façon à peu près subite.

Les autres troubles fonctionnels qu'il nous reste à signaler sont plutôt de nature à obscurcir le diagnostic; mais en raison de cela même ils méritent, eux aussi, d'être relevés. Telles sont des douleurs de tête continues ou à peu près et qui siègent principalement au front et à la nuque. A ces douleurs s'associent, dans bien des cas, des fulgurations revenant par accès et occupant le trajet des branches de la cinquième paire. Dans les paroxysmes, les malades éprouvent

des sensations qu'ils comparent à celles que produirait l'arrachement du globe oculaire.

Si l'on fait abstraction des douleurs de tête, qui sont un symptôme assez banal, les phénomènes qui viennent d'être signalés forment, dans leur ensemble, un syndrome à peu près caractéristique. Ils permettraient de distinguer aisément l'amaurose tabétique de celle, par exemple, qui accompagne la sclérose en plaques.

L'embolie de l'artère centrale de la rétine donne lieu, à la longue, à des apparences ophtalmoscopiques qui simulent relles de la papille tabétique. Il y a toutefois des caractères distinctifs tranchés et que vous trouverez exposés dans les traités spéciaux. Le début brusque, dans le cas d'embolie et la concomitance habituelle d'une hémiplégie et d'une cardiopathie ne laisseraient d'ailleurs pas longtemps subsister de doute.

Je ne ferai que mentionner en passant, la lésion du nerf optique qui survient quelquefois dans la glycosurie et la rétino-choroïdite syphilitique, comme pouvant également reproduire, jusqu'à un certain point, l'aspect de l'atrophie papillaire tabétique. Enfin, dans la paralysie générale, on observe quelquefois une lésion de la papille qui ne diffère en rien de celle qui se montre dans l'ataxie; mais nous avons eu le soin de vous faire remarquer déjà que les lésions spinales tabétiques se rencontrent, dans quelques cas, liées à la paralysie générale, et cette circonstance permet peut-être d'expliquer l'occurrence fréquente de l'atrophie papillaire progressive dans la méningite chronique diffuse.

Je me borne à signaler brièvement ces diverses affections, me proposant d'attirer toute votre attention sur les symptômes objectifs que produit l'altération du nerf optique désisienée sous le nom de nécrite optique ou de neuro-rétinite, car là se trouve en réalité le nœud de la situation.

Nul doute qu'il y ait des analogies, d'une part, entre les symptômes concomitants de la neuro-rétinite et ceux qui accompagnent l'atrophie tabétique et, d'autre part, entre l'aspect de la papille qui marque l'atrophie papillaire consécutive à la névrite optique et celui de l'amaurose tabétique; mais il y a aussi, pour l'un comme pour l'autre, des caractères distinctifs, et c'est la connaissance de ces caractères qui permettra d'assurer le diagnostic.

IV.

Pour atteindre ce but, il nous faut entrer actuellement dans quelques détails, au sujet de la neuro-rétinite et des circonstances au milieu desquelles elle prend naissance. De ces circonstances, deux surtout méritent d'être relevées:

- 1° a) La cécité, si commune dans les cas de tumeurs cérébrales, puisqu'elle se produit dans près de la moitié des cas Friedreich et Ladame), paraît reconnaître le plus souvent pour cause la neuro-rétinite.
- b) La méningite de la base, de nature syphilitique ou autre, est aussi fréquemment l'occasion de la neuro-rétinite, et, en pareil cas, le pronostic est bien diff'rent de ce qu'il est dans l'hypothèse de tumeurs cérébrales. S'il s'agit, en particulier, d'une lésion syphilitique, la cécité peut n'être pas fatalement progressive et la vision persister au moins à un certain degré.

Les auteurs admettent deux formes principales de neurorétinite. En premier lieu, viendrait la neuro-rétinite, dite par étranglement (Stanungs Papille des auteurs allemands, — Chocked Disk des Anglais). Elle se caractérise anatomiquement par une tuméfaction souvent énorme de la papille, reconnaissant pour cause une simple congestion avec exsudation s'reuse. Cette forme serait liée surtout à l'existence de tumeurs intra-craniennes. — Selon de Graese, les symptômes qui la caractérisent résulteraient de l'exagération de la pression à l'intérieur du crâne. Mais il paraît prouvé qu'en outre de la papille, le nerf lui-même peut être affecté dans toute son étendue, et offrir un certain degré de tuméfaction et de ramollissement, ou même les caractères anatomiques de la névrite optique inflammatoire. C'est du moins ce qui semble ressortir des observations de MM. Hulke, Albutt et quelques autres. Il existerait, d'après cela, une sorte de transition entre les deux formes de la neuro-rétinite.

2º La seconde de ces formes est habituellement désignée sous le nom de neuro-rétinite descendante. Quelques ophtalmologistes, et entre eux de Graefe, prétendent que cette forme est liée d'une manière spéciale à la méningite, et que si elle s'associe parfois, d'une façon concomitante, aux tumeurs, c'est qu'alors il y a en même temps une méningite de la base. S'il est possible d'invoquer trois exemples de de Graefe, cités par M. Albutt à l'appui de cette opinion, nous devons dire qu'un fait récent, observé dans cet hospice, vient la controuver au moins dans ce qu'elle a de trop absolu. Il s'agit du cas d'une malade nommée Ler..., chez laquelle se présentaient les caractères de la névrite optique avec atrophie du nerf. Ces lésions étaient liées à l'existence d'une tumeur sarcomateuse occupant le lobe occipital gauche du cerveau. La tente cérébelleuse avait été refoulée; le mésocéphale ainsi que les bandelettes optiques et les tubercules quadrijumeaux, étaient fortement aplatis. Eh bien, dans ce cas, où la pression intracranienne était évidemment exagérée (l'hypertrophie et l'aplatissement des circonvolutions ne laissent aucun doute à cet égard) et où probablement l'étranglement de la papille avait eu lieu à une certaine époque, les nerss optiques étaient gris, atrophiés, en un mot sclérosés dans toute leur étendue. Il n'existait pas de trace d'une méningite.

Cette atrophie scléreuse caractérise la seconde forme, ou, si l'on préfère, le deuxième degré de la névrite optique. Il s'agit ici, anatomiquement, d'une névrite interstitielle, avec substitution fibrillaire, destruction consécutive des éléments nerveux; le processus morbide affecte là une marche plus aiguë que dans le cas de la névrite optique tabétique; la multiplication des noyaux est plus accusée, l'exsudation plus abondante, et c'est, en somme, dans la production de ces lésions que gît toute la différence.

V.

Recherchons maintenant quels sont les caractères qu'offre au clinicien la papille dans ces deux formes ou, si vous le voulez, dans ces deux périodes de la névrite optique, et opposons-les aux caractères qui distinguent la papille tabétique.

A. Pour ce qui concerne la papille étranglée, rien n'est plus simple. La papille, en effet, présente alors une tuméfaction, un gonslement manisestes déjà au simple éclairage. Les contours, d'ailleurs mal accusés, sont effacés pour ainsi dire par un exsudat paraissant répandu à la fois sur la papille et à son pourtour. Cet exsudat a une teinte gris rougeâtre. Çà et là, les vaisseaux centraux sont, en apparence, interrompus. Ce phénomène, très net pour les veines, l'est moins pour les artères qui sont relativement plus petites. Les capillaires sont très développés, au moins à une certaine époque. Cet ensemble de phénomènes est déjà très frappant; mais les symptômes fonctionnels, eux aussi, méritent d'être consultés. Je me bornerai à relever les traits suivants : les deux yeux habituellement sont pris du même coup; le début est quelquefois subit; il n'y a pas de diminution concentrique du champ visuel; enfin, on ne note aucune modification chromatique.

B. Quels sont maintenant les caractères de la névrite optique considérée dans la seconde forme? La papille, en quelque sorte élargie, se montre avec des contours frangés, irréguliers, mal délimités. On la dirait entourée par une espèce de nuage.

En raison de l'opacité acquise par le nerf optique, les capillaires et la teinte rosée paraissent effacés. Les vaisseaux sont tortueux, sinueux, surtout les veines qui semblent interrompues, coupées de places en places. Voilà, Messieurs, des caractères qui ne s'effacent jamais complètement et qui tranchent avec les caractères ophtalmoscopiques assignés à la papille tabétique. Quant aux signes fonctionnels, ils se confondent avec ceux de la papille étranglée.

VI.

Il ne suffit pas d'avoir exposé les caractères qui distinguent, tant au point de vue fonctionnel qu'à celui de l'examen ophtal-moscopique, l'altération tabétique de la papille et celle qui se lie à la névrite optique, il est encore indispensable de montrer, sur le vif, le parti qu'on peut tirer de ces notions pour le plus grand bien du diagnostic. Je me bornerai à un exemple particulier.

Tout récemment, nous avions dans nos salles, presque côte à côte, deux malades: l'une, Deg..., que je vous ai fait voir comme un spécimen d'ataxie fruste avec crises fulgurantes et crises gastriques, et non accompagnées d'incoordination motrice; l'autre, Ler..., qui a succombé il y a quelques jours. La première est une ataxique, et personne ne saurait suspecter ce diagnostic, bien que le critérium anatomique fasse défaut; la seconde avait une tumeur de l'un des lobes occipitaux du cerveau.

Mais, me direz-vous, quel rapport y a-t-il entre une tumeur

occupant le lobe occipital et un cas d'ataxie à la première période? Ce sont deux maladies qu'on ne rapproche pas d'habitude l'une de l'autre, parce qu'elles s'éloignent par des caractères très tranchés. Eh bien, Messieurs, il importe de ne pas trop compter sur ces caractères; ils peuvent tromper. Et, de fait, la combinaison des symptômes était telle chez nos deux malades, que la perplexité, pendant longtemps, a été grande, le diagnostic absolument incertain. Il n'est pas douteux pour moi que certains cas de tumeurs cérébrales, sans nul doute fort exceptionnels, doivent être rapprochés, cliniquement, de l'ataxie locomotrice. L'exposition des deux cas que je viens de citer sera, du reste, plus démonstrative que ne le seraient de longs commentaires.

La nommée Deg... offre les symptômes suivants: céphalalgie intense, rémittente, siégeant à l'occiput et au front; douleurs dans les globes oculaires, cécité absolue des deux côtés; douleurs à la nuque à peu près constantes, paraissant se répandre dans toute la longueur d'un bras; vomissements revenant par accès, composant de véritables crises gastriques et s'accompagnant d'une exaspération des douleurs céphaliques; enfin fulgurations douloureuses dans tous les membres, revenant par accès.

Les symptômes observés chez Ler... exigent plus de détails. Nous noterons : une cécité complète, survenue progressivement (le début subit, dans la névrite optique, vous le voyez, n'est pas nécessaire :— une céphalalgie intense occupant l'occiput et le front, à peu près continue, mais s'exaspérant par accès : — des douleurs vives dans les yeux, sujettes à des temps d'arrêt et à des exacerbations ; des vomissements, se montrant par crises, de même que chez Deg..., et persistant quelquefois pendant quelques jours, — enfin des douleurs dans les membres.

Ces douleurs, qui forment l'exception à la règle que je si-

gnalais en commençant cette leçon, à propos de la description des douleurs tabétiques, offraient, à s'y méprendre, le cachet des douleurs fulgurantes. Plus de vingt fois, dans l'observation, on trouve consigné, d'après le récit sincère de la malade, enregistré au moment même des accès, que ces douleurs se montrent tout à coup, comme des éclairs, qu'elles n'occupent qu'un point, soit au voisinage des jointures (genou, poignet), soit sur le corps des membres, et qu'elles s'accompagnent d'une sorte de ressaut du membre où elles sévissent. C'est lorsque ces douleurs, ainsi que la céphalalgie, s'exaspèrent, que surviennent les accès de vomissement. A tous ces symptômes, nous devons ajouter une douleur vertébrale se répandant autour du tronc et simulant la douleur en ceinture.

Ces douleurs, de caractère particulier, si remarquablement accusées chez notre malade, ne sont pas, d'ailleurs, un fait absolument exceptionnel en cas de tumeurs cérébrales. Ainsi, sur 233 cas, M. Ladame a mentionné 23 fois des douleurs rhumatoïdes dans diverses parties des membres. Il est sans doute très rare qu'elles prennent le caráctère fulgurant; cependant cet auteur signale, sans y insister, il est vrai, des douleurs plus ou moins vives revenant par accès, et courant fréquemment d'un point à un autre.

Quoi qu'il en soit, cette complication singulière est établie d'une matière péremptoire, ne serait-ce que par le fait même de Ler... Et il n'y a pas lieu d'invoquer, pour s'en rendre compte, quelque complication tabétique, car les cordons postérieurs, examinés avec soin lors de l'autopsie, ont été reconnus parfaitement sains. Et bien, Messieurs, en pareille occurrence — et selon toute probabilité, les cas de ce genre se reproduiront dans la pratique — le diagnostic n'est-il pas bien embarrassant? Permettez-moi encore de vous faire remarquer, pour ajouter à l'intérêt de la situation, que la titubation existait dans le cas de la tumeur, et que Deg...,

l'ataxique, n'en présentait pas de traces. Or, l'ophtalmoscopie, dans cette conjoncture, est venue nous apporter un
concours décisif. Je mets sous vos yeux deux dessins faits
d'après nature et que je dois à l'obligeance de M. Galezowski:
l'un figure la papille de Deg..., et vous pouvez y reconnaître
tous les caractères de la papille tabétique; — l'autre représente la papille de Ler...: l'atrophie consécutive à la
névrite optique se présente là avec tous ses caractères distinctifs.

Après cet examen, toute difficulté cessait sur-le-champ. Il devenait évident que Ler... était sous le coup d'une tumeur cérébrale, et l'autopsie l'a vérifié; quant à Deg..., elle est ataxique; la nécroscopie prononcera quelque jour, et je ne doute pas qu'elle nous donnera raison.

Cet exemple, choisi entre tant d'autres, suffira, je l'espère, pour faire ressortir à vos yeux l'intérêt qui s'attache à l'étude ophtalmoscopique dans la clinique des maladies des centres nerveux. Je ne saurais donc trop vous recommander, Messieurs, de chercher dans l'application du miroir d'Helmoltz le concours si précieux qu'il est capable de procurer dans de semblables conditions. Les cas abondent dans cet hospice, et vous pourrez, en très peu de temps, avec un peu d'exercice, vous mettre au courant des faits fondamentaux. M. Galezowski veut bien se mettre à notre disposition, et il vous offre de rendre évidente, à l'aide de l'instrument spécial qu'il a construit et qui facilite à un si haut degré la démonstration, les faits particuliers sur lesquels j'ai insisté aujour-d'hui.

QUATRIÈME LEÇON

De quelques troubles visceraux dans l'ataxie locomotrice. — Arthropathies des ataxiques.

SONNAIRE. — Troubles des organes génito-urinaires. — Envies fréquentes d'uriner: — Satyriasis; — Ténesme rectal. — Symptômes oculo-pupillaires. — Accélération permanente et dicrotisme du pouls.

De l'arthropathie des ataxiques : sa fréquence. — Observations. — Cette arthropathie se développe à une époque peu avancée de la maladie spinale. — Prodromes. — Phases de l'arthropathie des ataxiques. — Jointures qu'elle intéresse. — Ses caractères spéciaux. — Diagnostic entre l'arthropathie des ataxiques et l'arthrite sèche.

Lésions anatomiques. — Des arthropathies consécutives aux affections d'origine spinale. — Mécanisme de la production de l'arthropathie des ataxiques. — Lésion des cornes antérieures de la substance grise. — Desideratum.

Messieurs,

Je me propose de terminer ce matin l'histoire des anomalies qui se présentent le plus habituellement dans la première période de l'ataxie locomotrice progressive.

I.

Je vous ai entretenus, dans l'une des dernières séances, des crises gastriques et je vous ai montré le rôle diagnostique important que joue ce phénomène lorsqu'il se combine à certains symptômes céphaliques, tels que la céphalalgie et l'amaurose par induration grise du nerf optique. Il convient

de rapprocher de ces grises gastriques d'autres affections viscérale; qui peuvent encore, dans la période des douleurs fulgurantes, coexister seules avec ces douleurs.

A. C'est ainsi qu'il n'est pas exceptionnel de voir se manifester, au moment des accès de fulguration, certains troubles des organes génito-urinaires qui ont bien leur importance. Tels sont:

1° Les envies fréquentes d'uriner avec émission douloureuse des urines;

2º Le satyriasis sur lequel insistait Trousseau et qui n'a guère été signalé que chez l'homme. Les symptômes qui le caractérisent consistent en érections fréquentes et incomplètes, avec éjaculation prématurée, etc. Des phénomènes analogues peuvent se montrer également chez la femme, ainsi que nous l'avons signalé, M. Bouchard et moi. Nous les avons vus accusés surtout chez la femme du nom de Barr..., que nous avons observée pendant longtemps à la Salpêtrière, et qui, lors des crises fulgurantes, éprouvait souvent des sensations voluptueuses, semblables à celles que détermine le coît et accompagnées d'une sécrétion vulvo-vaginale abondante.

Le rectum peut être aussi le siège d'accidents singuliers. Nous rappellerons ici le cas d'un malade, M. C..., dont nous vous avons déjà parlé : avant même que les douleurs fulgurantes n'eussent apparu, il ressentait de temps à autre, et subitement, dans l'anus et le rectum, des sensations qu'il comparait à celles que produirait l'introduction forcée dans le rectum d'un corps long et volumineux. Ces sensations survenaient tout à coup et disparaissaient rapidement. Il s'y joignait parfois un besoin d'expulsion qui fut suivi, à différentes reprises. d'évacuations involontaires de matières fécales. Cette sorte de spasme douloureux de l'intestin a existé chez ce malade pendant près de huit mois avant que les

douleurs des membres ne se fussent déclarées. On comprend l'intérêt que peuvent acquérir ces épiphénomènes dans certaines circonstances où le diagnostic reste incertain.

B. Il y a quelque raison de supposer que le grand sympathique joue un rôle quelconque dans la production de ces crises riscérales, comme je les appellerai pour plus de brièveté, et c'est ici, peut-être, le lieu de vous signaler certains autres phénomènes dans lesquels le grand sympathique est clairement en jeu; je veux parler des symptômes oculo-pupillaires, mentionnés pour la première fois, je crois, par M. Duchenne (de Boulogne). Il s'agit là de la participation du grand sympathique cervical.

Dès la première période de l'ataxie, il est commun d'observer une inégalité pupillaire et, du côté où la pupille est le plus contractée (myosis), il y a quelquefois des phénomènes qui révèlent l'état paralytique des vaso-moteurs : la joue est rouge; l'oril injecté, présente une sorte de chémosis; enfin, il y a une élévation relative de la température. Durant l'accès fulgurant, la pupille contractée se dilate et les signes de paralysie vaso-motrice disparaissent momentanément.

C. De ces phénomènes je rapprocherai l'accélération permanente du pouls qui, ainsi que je l'ai fait voir, s'observe fréquemment chez les ataxiques (90-100), et le dicrotisme labituel sur lequel M. Eulenburg a attiré l'attention.

Enfin, c'est le cas de mentionner en passant la fièvre réelle ui, au début de l'ataxie, accompagne les crises fulgurantes insi que je l'ai observé maintes fois, en particulier chez B..., teomme l'ont vu également le docteur Finckelburg, directeur l'établissement hydrothérapique de Godesberg, et M. Ro-enthal (de Vienne).

Mais, je ne puis m'étendre sur ces divers phénomènes qui n' bien cependant leur intérêt. Je veux insister à présent

sur une affection dont j'ai signalé l'existence et que j'ai l'habitude de désigner, asin de ne rien préjuger, sous le nom d'arthropathie des ataxiques.

II.

Dans ma pensée, et j'espère vous faire partager ma manière de voir, il s'agit là d'une des formes multiples de l'arthropathie spinale. Qu'est-ce que l'arthropathie spinale? pourront demander quelques-uns d'entre vous. J'ai proposé de désigner sous ce nom tout un groupe d'affections articulaires qui paraissent être sous la dépendance directe de certaines lésions de la moelle épinière auxquelles elles se rattacheraient par conséquent à titre d'affection symptomatique. Les lésions irritatives de la moelle épinière, celles surtout qui occupent la substance grise, retentissent quelquefois, vous le savez, à la périphérie et déterminent soit dans la peau, soit dans les parties plus profondes, telles que les muscles, des troubles variés de nutrition. Les os et les articulations semblent ne pas échapper à cette loi⁴. Il s'ensuit que les arthropathies de l'ataxie locomotrice, suivant moi, seraient une des formes de ces affections articulaires, développées sous l'influence plus ou moins directe de la lésion du centre spinal.

Dès à présent, il n'est pas inutile de vous faire remarquer que toutes ces affections articulaires, qui surviennent chez un malade atteint d'ataxie locomotrice, ne rentrent pas nécessairement dans la description qui va suivre. Ainsi, il n'est pas rare de voir le rhumatisme noueux, l'arthrite sèche ordinaire, coïncider avec l'ataxie. Alors, ces manifestations rhumatismales, et j'insiste sur ce point, — se présentent avec leurs

^{1.} La Planche VI est relative à une ataxique qui présentait des lésions osseuses fractures) et des lésions articulaires (arthroj athies. On trouvers l'observation de cette maiade à l'Appendice.

symptômes habituels. L'arthropathie des ataxiques évolue, au contraire, avec des caractères cliniques tout spéciaux, comme vous allez le reconnaître, et qui en font une affection vraiment à part.

J'ajouterai encore qu'il ne s'agit pas, en pareille occurrence, d'un phénomène tout à fait rare, exceptionnel. Je puis vous montrer cinq exemples de ces arthropathies sur 50 ataxiques environ que je connais dans cet hospice. Cinq cas sur cinquante, c'est déjà un chiffre respectable. J'ai observé pour mon compte cette complication de l'ataxie peut-être une trentaine de fois, tant en ville qu'à l'hôpital. De plus, à l'étranger, Michell, en Amérique, Rosenthal, à Vienne, ont cité des faits analogues!.

Envisageons tout d'abord, Messieurs, le côté clinique. N. Ball, auquel on doit plusieurs travaux importants sur ce suet, propose de distinguer dans l'arthropathie des ataxiques: 1º le développement précoce; 2º le développement tardif. A mon avis, l'arthropathie en question est toujours un phénomène précoce, c'est-à-dire de la période initiale de la maladie spinale; et, pour préciser davantage, je dirai que, dans l'évolution naturelle de la maladie, il prend place, du moins en général, à une époque intermédiaire entre la période dite prodromique et la période d'incoordination. Si l'affection apparaît quelquefois à une époque tardive, ce qui est parfaitement exact, c'est toujours au membre supérieur, à l'épaule, au coude ou au poignet qu'on l'observe. Mais vous savez que la sclérose spinale postérieure peut être tout à fait récente dans les régions supérieures de la moelle, alors qu'elle est déjà très

^{1.} La question des arthropathies de l'ataxie a été récemment portée devant la Société de médecine de Berlin 30 octobre), à propos d'un cas présenté par M. Ponfick et recueilli dans le service de M. Westphal.

Voir Berlin. Klin. Wochenschrift, nº 46, 25 novembre 1872, nº 47, 2 décent re; — voir aussi, même journal, nº 53, une note de M. Hitzig: Einige Brackungen über die Frag: nach dem Ursprung der Arthritis dejorsens. Note de la 1º édition.;

ancienne dans la région dorso-lombaire. Notez, Messieurs, la date de cette apparition, pour ainsi dire constante et régulière, dans la marche de la maladie spinale, car c'est là un premier argument de quelque poids en faveur de la spécialité — pour ne pas dire spécificité — de la lésion articulaire dont je vous entretiens. Pour que vous vous rendiez bien compte comment l'affection se présente à l'observateur, laissez-moi rapporter brièvement quelques cas.

Premier cas. — M. B... a eu, en 1860, des accès de douleurs fulgurantes. En 1866, un jour, au réveil, il fut fort étonné de voir, sans le moindre prodrome, son genou gauche, le haut de la jambe et la partie inférieure de la cuisse correspondante, envahis par un gonflement indolore mais très considérable. M. Nélaton, consulté, constata la présence de liquide dans la cavité synoviale. Au bout de quelques jours, la jointure était le siège de craquements. Cinq ou six mois plus tard, tout était rentré dans l'ordre. Or, remarquez cette particularité, il n'existait au moment de l'accident aucun signe d'incoordination motrice. Les jambes n'étaient pas projetées de côté et d'autre et aucune cause mécanique n'était intervenue. L'incoordination motrice ne s'est montrée qu'en 1866. Plus tard (1870). l'ataxie ayant progressé, l'affection articulaire, au contraire, avait disparu sans laisser de trace.

Voilà. Messieurs, un beau spécimen de la forme bénigne et prévoce de la maladie.

Deuxième cas. — Chez un pharmacien de province qui est venu me consulter l'an passé, l'arthropathie, occupant également le genou, avait paru plus tôt encore — dès les premières crises de douleurs fulgurantes. De même que dans le dernier cas, l'affection aujourd'hui ne se décèle par aucun indice, et l'incoordination, quoique très évidente, n'est pas

cependant très prononcée, puisqu'elle permet au malade de se livrer avec ardeur à des excursions botaniques.

Troisième cas. — L'histoire du docteur X..., que je vous ai racontée à propos des crises gastriques, se rapproche aussi de celle de M. B... A une époque où la maladie n'était symptomatiquement constituée que par des accès de douleurs fulgurantes et des crises gastriques, le docteur X... s'aperçut de l'existence d'une hydarthrose du genou avec gonflement général du membre, survenu sans cause appréciable, ce sont ses propres expressions. Il n'y avait pas de douleur locale et, bien qu'un peu gênée, la marche était possible. L'incoordination ne commença à se produire que cinq ou six mois après : c'est alors que je vis le malade. Le genou contenait une petite quantité de liquide et le membre, resté volumineux, présentait une espèce d'empâtement, d'induration, plutôt que de l'œdème.

Quatrième cas. — Je rappellerai ici Aub..., que je vous ai présentée et qui, elle aussi, avait des crises gastriques et des douleurs fulgurantes et marchait sans incoordination lorsque survint le gonflement de la hanche droite qui la fit admettre dans le service de chirurgie. La hanche gauche s'est prise plus tardivement, lorsque cette femme était dans nos salles et nous avons pu assister au développement de cette seconde arthropathie. C'est ultérieurement à l'apparition des arthropathies que les phénomènes d'incoordination se sont montrés dans chacun des membres.

Cette malade nous fournit un exemple, relativement rare, d'une arthropathie tabétique intéressant les hanches. J'ai cru pendant longtemps, bien à tort, vous le voyez, que cette articulation était toujours respectée en pareil cas. Elle nous fournit, d'autre part, un exemple de la forme maligne, c'est-à-dire avec désorganisation rapide et luxation de la jointure.

Il convient d'opposer cet exemple aux trois premiers cas qui eux, je le répète, appartiennent à la forme bénigne, laquelle peut se terminer par la guérison.

Cinquième cas. — Une malade, nommée Mén..., sur laquelle j'ai observé pour la première fois les crises gastriques qui avaient des caractères très tranchés, présente une arthropathie typique de l'épaule. (De toutes les jointures des membres supérieurs, c'est l'épaule qui est le plus souvent affectée.) Mén... était depuis bien des années confinée au lit, et l'incoordination était peu marquée aux membres supérieurs, quand un matin, à la suite d'accès fulgurants, elle appela notre attention sur la tuméfaction pathognomonique de l'épaule et du membre tout entier. Nous constatâmes une hydarthrose énorme avec gonflement de tout le membre et, malgré cela, la malade ne se plaignait d'aucune douleur; la température rectale n'était pas élevée, le pouls était comme d'habitude à 1001. Au bout de quelques jours, il était facile de percevoir de très forts craquements dans la jointure. M... nous dit alors qu'elle en avait ressenti déjà durant les 7 ou 8 jours qui précédèrent le début de la tuméfaction. Le gonflement se dissipa assez rapidement et bientôt il se produisit une luxation de l'épaule en arrière (Fig. 6).

Ce cas revient de droit, comme le précédent, à la forme destructive de l'arthropathie, puisqu'il y a une dislocation de la jointure. Un autre point de cette observation mérite dès maintenant d'être relevé : c'est l'absence de douleurs et de réaction fébrile. Sans être de règle absolue, l'absence de ces symptômes est presque constante.

Il est nécessaire de faire cette réserve : en effet, un malade de l'Hôtel-Dieu qui a été, de la part de M. Ball, le sujet d'une leçon clinique intéressante, fait exception à la règle.

1. La fréquence du pouls sans fièvre est chose commune chez les ataxiques.

Sixième cas. — Après avoir éprouvé, pendant quelques jours, des craquements dans l'épaule gauche, cet homme vit survenir, dans l'espace d'une nuit, une tuméfaction du membre supérieur tout entier, telle que ce membre était presque le double du membre opposé. Outre une douleur vive des parties affectées, on nota une élévation très prononcée de la température (40°).

Je n'insisterai pas sur un grand nombre d'autres cas d'arthropathie qu'il m'a été donné d'observer chez les ataxiques. Toutesois, avant de clore cette énumération, je dois vous faire remarquer en passant que chez le malade de M. Ball, on vit se développer une éruption de zona, alors que le gonstement persistait encore. Cette complication est bien propre à mettre en lumière l'origine névropathique, tout au moins, sinon spinale de l'affection.

III.

Je me bornerai, Messieurs, à cette exposition sommaire, aussi bien suffit-elle pour faire connaître les principaux aspects de l'arthropathie.

A. En résumé, sans cause extérieure appréciable, sans coup ni chute, en dehors d'un traumatisme quelconque, l'affection locale apparaît. A ce moment, l'incoordination n'est pas encore prononcée, les malades ne lancent pas leurs jambes d'une manière désordonnée. J'insiste sur ce détail parce qu'il répond à une objection de M. Volkmann, suivi en cela par d'autres chirurgiens — qui ne veulent voir, dans l'arthropathie des ataxiques, qu'une arthrite traumatique occasionnée par la démarche particulière à ces malades.

Il n'y a pas à invoquer non plus soit l'influence du froid,

1. Revue photogr. des hôpitaux de Paris, 1871, p. 289.

soit un état diathésique, goutte, rhumatisme, etc., les affections articulaires propres à ces maladies ayant d'ailleurs une tout autre physionomie.

- B. Cette arthropathie se développe à une époque peu avancée de la maladie spinale, le plus ordinairement alors que la symptomatologie en est réduite aux douleurs fulgurantes. L'incoordination, il est vrai, ne tarde pas en général à se montrer lorsque l'arthropathie a paru. Ainsi celle-ci, vous le voyez, a sa place marquée dans la succession régulière des symptômes de l'ataxie locomotrice.
- C. L'arthropathie se produit d'ordinaire sans prodromes, si l'on en excepte cependant les craquements que nous trouvons mentionnés chez un certain nombre de malades (Buj..., Lel..., Mén..., etc.).
- D. Le plus communément, le premier phénomène appréciable, car il n'y avait antérieurement aucune gêne dans les mouvements du membre c'est la tuméfaction extrême de tout le membre, tuméfaction qui se compose : 1° d'une hydarthrose considérable; d'un empâtement qui offre pour la majeure partie une consistance dure et dans lequel les symptômes ordinaires de l'œdème ne sont pas d'habitude très accentués.

Cette arthropathie ne s'accompagne le plus souvent ni de fièvre, ni de douleurs; ce n'est que par exception que ces symptômes sont consignés dans les observations.

Au bout de quelques semaines, de quelques mois, le gonslement disparaît et alors tout rentre dans l'ordre (forme bénigne); tantôt, au contraire, il reste des désordres graves de la jointure, des craquements, des dislocations, répondant à une usure des surfaces osseuses, des luxations variées forme maligne). En dépit de ces lésions profondes,

le membre correspondant à l'arthropathie peut encore rendre des services pour la préhension, — s'il s'agit du membre supérieur, pour la marche s'il s'agit de la hanche et du genou. Naturellement cette demi-liberté des mouvements diminue si l'incoordination fait des progrès ou si la luxation s'exagère.

E. Relativement à la fréquence, c'est le genou, puis l'épaule, enfin le coude, la hanche, le poignet qui sont affectés de préférence. Mais les petites articulations ne sont pas toujours épargnées, ainsi qu'il nous serait loisible d'en citer quelques exemples.

IV.

Tel est le tableau symptomatologique qu'offre ordinairement l'arthropathie des ataxiques. Eh bien, je le demande, existe-t-il quelque part, dans les cadres pathologiques, une affection qui rentre exactement dans cette description? Il s'agit là d'une arthrite sèche, me répond-on, toutes les fois que je défends l'autonomie ou au moins la spécialité de l'arthropathie des ataxiques, — et il y a tantôt six ans que j'ai entrepris cette défense. Je ne conteste pas qu'il s'agisse là d'une arthrite sèche; mais, de par les caractères cliniques, je maintiens que cette arthrite sèche est toute spéciale et ne rentre pas dans la loi commune. Voyons plutôt ce que va dire la comparaison de la symptomatologie de l'arthropathie des ataxiques, telle que je viens de vous l'exposer d'après nature, avec la description classique de l'arthrite sèche dont j'emprunterai le substratum à un livre récent et justement estimé'.

1° Il est bien rare, dit-on, que la quantité de liquide augmente dans la jointure atteinte d'arthrite sèche. Or, cette

^{1.} Follin et S. Duplay. — Traité élémentaire de Pathologie externe, t. III, p. 25.

augmentation de liquide paraît constante dans notre arthropathie.

- 2º Quelquesois, il est vrai, c'est-à-dire par exception à la règle précédente, l'épanchement est considérable et s'étend au delà de la jointure; or, ce qui est l'exception dans l'arthrite sèche est, au contraire, la règle dans l'arthropathie des ataxiques.
- 3° La dislocation de la jointure, très rare dans l'arthrite sèche, est très fréquente dans l'ataxie locomotrice.
- 4° C'est la hanche qui est surtout affectée dans l'arthrite sèche; l'épaule ne vient qu'au 3° ou 4° rang; dans l'arthripathie des ataxiques, c'est de préférence le genou, puis l'épaule qui sont pris, et la hanche ne vient qu'en 3° ou 4° ligne.
- 5° La marche de l'arthrite sèche est nécessairement progressive; elle ne rétrograde jamais; eh bien, l'arthropathie des ataxiques peut rétrograder et peut même guérir, lorsque les désordres organiques n'ont pas été poussés trop loin, ainsi que vous le démontrent quelques-uns des exemples que je vous ai cités.
- 6° On nous dit encore que, dans l'immense majorité des cas, la forme mono-articulaire de l'arthrite sèche, reconnaît pour cause une lésion traumatique, une fracture intra-articulaire. Je crois, en effet, qu'il en est ainsi. Mais notre arthrite sèche spinale, qui est souvent mono-articulaire, ne reconnaît pas une telle cause : il n'est possible d'invoquer ici ni un traumatisme ni une fracture intra-articulaire.
- 7° Ajoutons ensin, comme dernier trait, que les premiers symptômes de l'arthropathie des ataxiques apparaissent tout à coup, inopinément, tandis que dans l'arthrite sèche et je me sers toujours de la description classique les symptômes s'accusent et s'aggravent d'une manière lente et progressive.

Ces différences signalées, je suis le premier à reconnaître lanalogie des craquements, des tuméfactions osseuses, etc. Mais je tiens à faire ressortir encore ce qu'il y a de spécial dans l'évolution, l'enchaînement et le caractère des symptomes, enfin, à mettre au premier plan la connexité indéniable qui existe entre notre arthrite et l'affection spinale, connexité dirant surtout ceci de remarquable, que l'affection articulaire survient a une époque bien déterminée de l'évolution de la maladie spinale. Acceptons les analogies, mais n'oublions pas les différences si frappantes que la comparaison met en vidence.

 \mathbf{v}_{\cdot}

il convient maintenant, Messieurs, d'examiner quelles sont es notions que nous fournit l'anatomie pathologique. Incon-



Fig 6. - Estempt supermure d'un humérus sain et d'un humérus offrant les les inns de l'arthropathie des ataxiques.

testablement, dans les cas de date ancienne, quand les surfaces articulaires, usées et dépouillées de cartilage, ont continué à se mouvoir l'une sur l'autre, le membre n'ayant pas cessé de fonctionner tant bien que mal, ce sont les caractères de l'arthrite sèche qu'on observe : éburnation et déformations des surfaces articulaires, déformations des extrémités osseuses, bourrelets osseux, stalactites osseuses, corps étrangers, etc., etc. Toutefois, il est deux points sur lesquels je dois appeler votre attention :

- 1° La prédominance de l'usure sur la production des bourrelets osseux dans les cas récents. Comparez, par exemple,
 l'humérus que je vous présente (Fig. 6) et provenant d'une
 malade ataxique qui a succombé deux mois après le début de
 l'arthropathie, avec la planche d'Adams, figurant les lésions
 de l'arthrite sèche scapulo-humérale, et vous saisirez les raisons de mon insistance.
- 2º Je mentionnerai, en second lieu, la fréquence des luxations vraies qui sont en quelque sorte la règle dans les articulations atteintes de l'arthropathie des ataxiques, lorsque les articulations comportent ce déplacement, dans l'épaule entre autres, tandis qu'elles ne sont que l'exception dans l'arthrite sèche vulgaire, où elles sont le plus souvent apparentes et non réelles.

En somme, anatomiquement parlant, notre arthropathie rentre dans le groupe de l'arthrite sèche. A cela, je n'ai pas d'objection sérieuse à opposer; mais croit-on que ce classement anatomo-pathologique avance beaucoup la question? Si l'on place devant vos yeux, sous forme de pièce anatomique, une jointure présentant tous les caractères de l'arthrite avec exsudationséro-fibrineuse ou purulente, vous prononcerez sur-le-champ cette dénomination même d'arthrite purulente dont je viens de faire usage, et l'histologie ne changera rien à ce diagnostic tout local, tout anatomique. Le problème serait-il par là tout à fait résolu? Evidemment on, car l'arthrite peut avoir été, pendant la vie, un des

symptômes du rhumatisme ou de la scarlatine, ou de la morve, ou de l'infection purulente, etc.

Il en est de même, Messieurs, de l'arthrite sèche qui n'est souvent qu'une manisestation du rhumatisme noueux, de la goutte tophacée, ou une des lésions de la maladie d'Heberden, comme elle peut être aussi, enfin, le résultat d'une cause traumatique tout extérieure, dans certains cas.

La considération anatomique, avec le concours même de l'histologie la plus avancée, ne peut pas tout donner; son rôle est grand, il est vrai, mais non prédominant, et ne voir en pathologie que ce côté, c'est commettre le vice de raisonment qu'on appelle, si je ne me trompe, dans le langage cholastique de la philosophie, une énumération incomplète.

VI.

Malgré les caractères anatomiques qui la rattachent plus ou moins intimement au type classique de l'arthrite sèche, l'arthropathie des ataxiques n'en reste pas moins une variété à part, en raison et de l'originalité de l'ensemble symptomatique qu'elle présente et de sa connexité évidente avec l'ataxie locomotrice dont elle fait réellement partie à titre d'épiphénomène.

C'est sur la cause de cette connexité qu'il s'agirait maintenant d'être éclairés. Si la solution de ce problème est difficile, il n'est pas impossible, je pense, de la donner, au moins partiellement.

En premier lieu, je ferai valoir cette particularité, à savoir que l'existence d'affections articulaires subordonnées plus ou moins directement à une lésion protopathique du système nerveux n'est pas, tant s'en faut, un accident exceptionnel. Je vous l'ai fait pressentir lorsque je vous ai déclaré, qu'à

mon sens, l'arthropathie des tabétiques constitue un genre dans la classe des arthropathies spinales.

- A. On connaît, d'ailleurs, fort bien aujourd'hui les affections articulaires qui résultent des lésions des nerss périphériques au même titre que l'herpès, la peau lisse, l'atrophie musculaire rapide, et tant d'autres troubles trophiques du même genre. Les observations de plaies de guerre, recueillies par le D^r Mitchell, durant la guerre d'Amérique, et publiées à nouveau dans un ouvrage tout récent¹, sont très instructives à cet égard.
- B. On connaît aussi ces affections articulaires singulières qui se développent dans les membres frappés d'hémiplégie, par hémorragie ou ramollissement du cerveau, à une certaine époque de la maladie, et qui rentrent anatomiquement dans la description de l'arthrite aiguë ou subaiguë.
- C. Mais, pour ne parler que de ce qui concerne spécialement la moelle épinière, je crois pouvoir déclarer qu'il n'est peut-être pas une des formes morbides auxquelles elle est assujettie qui ne puisse provoquer, dans certaines circonstances, une affection articulaire relevant évidemment à titre de symptôme de la lésion de ce département des centres nerveux.

On observe surtout ces arthropathies: 1° dans la paraplégie du mal de Pott; 2° dans la myélite aiguë; 3° dans certains cas de tumeurs occupant primitivement la substance grise spinale 'Gull'; 4° dans certains cas d'altérations de la substance grise déterminant l'atrophie musculaire progressive (Rosenthal, Remak, Patruban); 5° mais le cas où il est

^{1.} S. Weir Mitchel. — Injuries of Nerves and their Consequences. Philadelphia. 1872. — M: Dastre a public une traduction française de cet ouvrage. Paris, 1874.

e plus facile de montrer la liaison qui existe, suivant moi, entre la lésion spinale et l'affection articulaire, c'est celui des ésions traumatiques portant sur la moelle épinière; je me bornerai à citer deux exemples à l'appui de ce que j'avance.

Dans un cas, relaté par M. Viguès, il s'agit d'une lésion de la moitié latérale gauche de la moelle épinière déterminée par un coup d'épée. Il se produisit une hémiparaplégie gauche, avec conservation de la sensibilité de ce côté. Vers le douzième jour, on remarqua une tuméfaction du membre inférieur gauche tout entier, puis une arthropathie du genou correspondant. Enfin, deux jours plus tard, apparut une escarre siégeant sur la partie latérale droite du sacrum et sur la fesse du même côté.

Ces accidents pourraient être considérés comme ne constituant qu'une simple coïncidence si on ne les voyait se reproduire tous avec une régularité admirable, dans d'autres cas analogues. Tel est, en particulier, celui que MM. Joffroy et Salmon ont observé et dont voici l'abrégé.

Un homme est frappé d'un coup de poignard qui lèse la moitié latérale gauche de la moelle. On vit peu de jours après survenir successivement: une paralysie complète du mouvement dans le membre inférieur gauche; une diminution de la contractilité électrique dans tous les muscles de ce membre, indiquant une souffrance rapide et profonde dans leur nutrition; des escarres occupant la fesse droite (côté non paralysé du mouvement), bien que le malade reposât complètement sur le dos; enfin une arthropathie du genou gauche, en tout semblable à celle du malade de M. Viguès ².

Ainsi, sans cause déterminante appréciable, il s'est produit là une affection articulaire à type aigu, apparaissant cons-

^{1.} Voyez pour plus de détails, Charcot : Le cons sur les maladies du système nerveux. t. I, p. 100, 5° édition.

^{2.} Charcot, loc. cit., p. 101.

tamment quelques jours seulement après la lésion spinale et accompagnée d'autres troubles trophiques, tels qu'escarres, modifications des propriétés des muscles, troubles trophiques qui ont évidemment la même origine. N'est-ce pas là, Messieurs, des éléments suffisants pour établir que la moelle est, dans ces circonstances, le grand moteur des symptômes?

L'arthropathie des ataxiques serait, à l'état chronique, le représentant des affections articulaires à type aigu qui éclatent à la suite des lésions spinales aiguës ou subaiguës.

VII.

Nous devons nous arrêter maintenant à rechercher quel peut être le mécanisme qui préside au développement de ces arthropathies, et quelle est, en particulier, la région de la moelle épinière dont l'altération détermine la lésion articulaire; car, évidemment toutes les régions du centre spinal ne sauraient être indistinctement mises en cause. Pour en revenir à l'ataxie locomotrice, où cette question a été surtout étudiée, il est clair, que, a priori, l'arthropathie ne pouvait être rattachée à la lésion commune et banale des cordons postérieurs. Il fallait chercher ailleurs.

Par analogie avec ce qui a lieu dans l'atrophie musculaire et dans la paralysie infantile où la lésion trophique musculaire est évidemment liée à une altération des cornes antérieures de la substance grise, j'avais supposé que cette même région de substance grise pouvait être encore le point de départ de la lésion articulaire. Un fait, observé avec M. Joffroy, est venu donner appui à cette supposition. Il en a été de même dans deux autres cas étudiés avec MM. Pierret et Gombault. J'ajouterai qu'un certain degré d'atrophie musculaire dans le membre affecté s'observe fréquemment,

comme phénomène concomitant de l'arthropathie, nouvelle circonstance qui semble désigner aussi les cornes antérieures comme siège particulier de la lésion spinale. Je dois cependant, à la vérité, déclarer que, dans un fait tout récent d'arthropathie tabétique, malgré de patientes recherches, l'atrophie des cornes antérieures du côté correspondant à l'affection articulaire n'a pu être reconnue au niveau des points où elle avait été rencontrée dans les cas antérieurs. Par contre, dans ce cas, les ganglions spinaux étaient très volumineux, évidenment altérés. Il se pourrait donc qu'ils fussent appelés à jouer un rôle dans la production de ces arthropathies. Pour ce qui est des nerss périphériques, on s'est assuré dans ce dernier cas, comme dans les précédents, ne présentaient pas d'altération appréciable. En qu'ils somme, la question relative au siège précis de l'altération spinale demeure encore en litige et réclame des investigations nouvelles. Toutefois, la subordination de l'affection articulaire à l'affection spinale n'en reste pas moins établie, jecrois, par l'ensemble des considérations que je viens de faire valoir devant yous.

Malgré ce desideratum que je viens de signaler, je recommande, Messieurs, à toute votre attention, l'arthropathie des ataxiques, comme un fait pathologique et clinique d'une réelle valeur. En ce qui concerne le premier point, il y a là un élément de solution pour un intéressant problème de physiologie. Cliniquement vous apprendrez à connaître une affection qui, si vous vous placez au véritable point de vue, pourra contribuer à éclairer le diagnostic et à éviter des erreurs regrettables. Combien de fois n'ai-je pas vu des personnes non familiarisées encore avec cette arthropathie, en méconnaître la véritable nature et toutes préoccupées de l'affection locale, oublier même absolument que, derrière la maladie de la jointure, il y a une maladie plus importante dans l'espèce et qui,

en réalité, domine la situation, — la sclérose des cordons postérieurs!

J'en ai fini, Messieurs, avec les considérations que je vorlais vous présenter relativement à l'ataxie locomotrice. Mani intention ne pouvait être de vous exposer l'histoire complèté de l'affection; j'ai toujours voulu me borner à traiter le sujet d'une manière épisodique, m'attaquant aux points les plus d' gnificatifs ou les moins connus. Ceux d'entre vous, qui ner sont pas déjà versés dans la connaissance des maladies nerveuses, pourront d'ailleurs reconstituer ce tableau classique en se reportant aux nombreuses descriptions qui ont été données dans ces derniers temps et je ne saurais trop leur commander d'en revenir fréquemment à celle qu'a donnée M. Duchenne (de Boulogne), car, après tout, elle reste toujours la meilleure.

Il est un point auquel j'aurais voulu cependant donner quelques développements si le temps me l'eût permis. C'est celui qui concerne le traitement. Mais, à l'heure qu'il est, dans ce domaine, il n'y a qu'un côté qui soit vraiment neuf et digne de nous arrêter, je veux parler de l'application thérapeutique des courants électriques continus. C'est là un sujet d'autant plus digne de votre intérêt que l'application des courants continus est recommandée non seulement dans le traitement de l'ataxie, mais encore dans celui de bien d'autres maladies chroniques de la moelle épinière. On raconte des merveilles de ce moyen au delà du Rhin. Que faut-il penser de ces récits? Je ne sais encore; car, pour les apprécier à leur juste valeur, il faut être spécialement versé dans ces matières. Heureusement une circonstance favorable s'offre à nous. M. Onimus qui, avec un grand zèle et avec une compétence indiscutable, se livre depuis près d'un an dans cet hospice à des recherches d'électrothérapie galvanique, a bien voulu nous promettre que samedi prochain, à l'heure habituelle de nos réunions, il développerait dans une leçon, en mon lieu et place, et bien autrement que je ne l'aurais pu faire, les principes qui doivent diriger dans l'emploi de cet agent. Je ne saurais trop vous convier, Messieurs, à venir l'entendre. Dans huit jours je reprendrai le cours de mes conférences et je traiterai des accidents qui résultent de la compression lente de la moelle épinière.

^{1.} La leçon de M. Onimus a été publiée dans la Revue photographique des hôpitaux de Paris, 1872.



DEUXIÈME PARTIE

De la compression lente de la mcelle épinière.

•

CINQUIÈME LEÇON

De la compression lente de la moelle épinière. Prodrome anatomique.

Sonnine. — La compression lente de la moelle reconnaît des causes variées. — Importance de son étude.

Causes de la compression. — Tumeurs de la moelle : gliôme, tubercule, sarcome, carcinome, gomme, dilatation kystique de la moelle.

Tumeurs primitivement développées dans les méninges: sarcome, psammome, échinocoques, néoplasies inflammatoires (pachyméningite interne, pachyméningite hypertrophique).

Productions morbides nées dans le tissu cellulo-adipeux du rachis : carcinome, sarcome, kystes hydatiques, abcès.

Lésions vertébrales: hyperostoses syphilitiques, arthrite sèche. — Mal de Pott: mécanisme de la compression de la moelle. — Mal vertébral cancéreux. — Paraplégie douloureuse des cancéreux.

I.

Messieurs,

Il existe une forme particulière de paraplégie qui résulte de la compression lente que peut subir la moelle épinière en divers points de son trajet dans le canal rachidien. Les lésions organiques, capables d'amener ce résultat, sont de nature très différente. Ce sont, par exemple, des néoplasies inflammatoires, des tumeurs cancéreuses, sarcomateuses ou tuberculeuses, des productions syphilitiques, voire même des tumeurs parasitaires, etc.

Au point de vue de la clinique, ces lésions, d'origines si variées, doivent être cependant rapprochées les unes des autres, au moins un instant. En effet, les accidents qu'elles occasionnent, en interrompant le cours des fibres nerveuses dans la moelle, constituent souvent les premiers symptômes qui frappent l'attention du médecin et, la paralysie étant donnée, il s'agit pour lui de remonter jusqu'à la cause organique qui l'a provoquée.

C'est à cette espèce de paraplégie que je me propose de consacrer la séance d'aujourd'hui et celles qui suivront. Toutefois, avant de vous faire connaître les symptômes particuliers qui la révèlent durant la vie, il me paraît tout à fait indispensable de comparer, sous le rapport de l'anatomie et de la physiologie pathologiques, les lésions organiques multiples qui lui donnent naissance. Car, Messieurs, les effets de la compression lente sur le centre nerveux spinal ne varient guère que suivant la région de ce centre qui est intéressée et, en dehors de cette circonstance, ils se montrent toujours à peu près identiques, quelle que soit la cause qui ait déterminé la compression. Ce n'est donc pas de ce côté qu'il convient de chercher, en général, la révélation de signes distinctifs.

Mais, d'une part, avant d'arriver, par le fait des progrès naturels de leur évolution, jusqu'à intéresser la moelle et, d'autre part, dans le temps même où elles déterminent une compression plus ou moins prononcée de cet organe, les lésions dont il s'agit ont parfois une histoire anatomique et clinique qui leur est propre. Or, c'est surtout cette histoire qu'il sera nécessaire de consulter pour trouver les caractères qui nous permettront de remonter jusqu'à la source du mal.

Ce préambule me dispense, Messieurs, d'insister longuement pour faire ressortir à vos yeux l'importance de l'étude à laquelle nous allons nous livrer. Qu'il me suffise de vous rappeler qu'un bon nombre de lésions organiques que nous allons passer en revue, sont des plus vulgaires, et, par conséquent, au premier rang dans la clinique usuelle. La carie vertébrale ou mal de Pott, le cancer vertébral, les tumeurs intra-rachidiennes, peuvent être cités, en esset, parmi les causes les plus fréquentes de la paraplégie par compression lente.

II.

Asin d'établir un peu d'ordre dans l'énumération qui va suivre, nous grouperons les lésions en question d'après le siège qu'elles occupent, au début de leur développement. Pour ce point de vue, il convient de vous remettre en mémoire, d'une manière rapide, les principales dispositions que présente la moelle au milieu du canal richidien. Vous savez que ce cordon nerveux, recouvert de son enveloppe propre, la pie-mère, est comme suspendu dans une sorte d'étui formé par la dure-mère à laquelle il n'est guère attaché que par l'intermédiaire des racines nerveuses et du ligament dentelé. L'arachnoïde joue le rôle d'une membrane séreuse interposée entre la pie-mère et la dure-mère. Celle-ci, à l'instar de la moelle, est, elle-même, suspendue dans le canal rachidien, canal osseux plus ou moins flexible selon les régions. La dure-mère ne touche nulle part à ce canal, si ce n'est au niveau des trous de conjugaison qui servent d'issue aux nerfs et à la région cervicale, sur un point qui correspond à la face antérieure de la dure-mère spinale. J'ajouterai que ce contact est tout à fait indirect, médiat, et déterminé seulement par des tractus ligamenteux. Partout ailleurs la dure-mère est separée des parois osseuses par une couche de tissu adiæux qui livre passage à des artères, à des veines et à des ierfs. En définitive, Messieurs, le canal rachidien enclave la voelle et ses enveloppes d'une façon à peu près hermétique, xcepté, toutesois, au niveau des trous de conjugaison qui

peuvent, comme nous le verrons, laisser pénétrer certains produits pathologiques, nés en dehors de ce conduit osseux.

J'ai dû vous rappeler très sommairement ces notions d'anatomie topographique parce qu'il n'est peut-être pas une seule des parties que je viens d'énumérer qui ne puisse devenir le siège d'une production morbide, laquelle, par les progrès ultérieurs de son évolution, pourra entrer en contact avec la moelle é pinière et exercer sur elle une compression plus ou moins accusée.

Il suit de là : 1° que des produits ayant débuté en dehors du canal rachidien pourront s'introduire dans ce canal par la voie des trous de conjugaison; 2° que d'autres pourront se développer : al dans les os ou le périoste; b, dans le tissu cellulo-graisseux extérieur à la dure-mère (périméninge); c) aux dépens des racines et des troncs nerveux : d dans la dure-mère ou dans l'arachnoïde et la pie-mère; c) enfin dans la moelle elle-même.

ΗÏ.

Envisageons tout d'abord les produits morbides qui prennent naissance dans la moelle elle-même. C'est là, Messieurs,
dans l'espèce, un groupe véritablement à part, car le mécanisme suivant lequel elles engendrent la paraplégie ne peut
pas être assimilé sans réserve à celui qui préside à la compression de dehors en dedans. En effet, le plus souvent, les néoplasies qui composent les tumeurs se substituent lentement
aux éléments nerveux plutôt qu'elles ne les compriment
mécaniquement. D'un autre côté, vous comprenez sans
peine que les effets, dus à la présence de ces tumeurs, se traduisent nécessairement, dès l'origine, par des symptômes en
rapport avec l'interception des fibres nerveuses spinales,
tandis que ces phénomènes, dans les cas de productions mor-

ardivement : d'où un premier caractère distinctif que je me contente de relever pour l'instant, et dont nous retrouvecus l'application par la suite.

Tumeure intra-spinales. — Nous nous bornerons, au sjet de ces tumeurs, à une brève énumération parce que, n somme, elles sont plutôt rares.

a) Le gliôme vient en première ligne, non en raison de sa squence, car c'est une lésion exceptionnelle, mais parce sail s'agit là d'une production pour ainsi dire spéciale à la trans: en effet, le cerveau et la moelle sont surtout les ganes où, jusqu'ici, on l'a rencontré.

Teute tumeur, vous le savez, d'après la loi de Müller, a paradigme, son type physiologique. Or, ici la névroglie et le tissu normal aux dépens duquel se développe la tumeur lesignée sous le nom de gliôme et dont elle reproduit les aractères.

Il se présente sous l'aspect de masses molles, grisâtres, appelant par leur coloration et tous leurs autres caractères, a substance grise des centres nerveux où, d'ailleurs, ils massent de préférence. Les gliômes ne sont pas des tumeurs len délimitées, énucléables; ils se confondent avec le tissu merveux par des nuances insensibles. Cependant le gliôme est une tumeur dans l'acception vulgaire du mot, et c'est là un trait qui le différencie des foyers de sclérose avec lesquels la tant d'analogies, car les parties qu'il a envahies (dans le serveau, les couches optiques par exemple) se tuméfient d'une manière remarquable, tout en conservant leur forme.

Histologiquement, nous retrouvons dans ces tumeurs des paracteres qui rappellent la sclérose, car elles sont presque actusivement constituées par des éléments nucléaires et celmiaires nombreux qui ne sont autres que des myélocites enSous l'insluence de l'acide chromique, cette substance amorphe, intermédiaire, se décompose, si l'on peut ainsi dire, en une infinité de minces fibrilles, offrant une grande resemblance avec ce qu'on observe dans la sclérose confirmée. Mais, nulle part, et c'est là une différence fondamentale, on ne reconnaît la disposition alvéolaire propre au réticulum de la névroglie et, de plus, les éléments nerveux font absolument désaut.

Je n'insisterai pas davantage sur le gliôme car, par rapport à la moelle, son actif se réduit, pour le moment, à trois ou quatre faits plus ou moins incomplets. Je ne puis toute-fois m'abstenir de mentionner la particularité suivante : le gliôme est une production très vasculaire et les vaisseaux qui la traversent sont plus spécialement sujets à se rompre; de là des inondations sanguines, variables en étendue, au sein de la tumeur. Ces hémorragies pourront se révéler pendant la vie par des accidents subits et, après la mort, donner le change en faisant croire qu'il s'agit d'une hématomyélie primitive, affection rare et dont la réalité même a pu être mise en doute.

- b) Après le gliôme, je citerai le tubercule solitaire qu'il est possible de considérer comme une des tumeurs intra-spinales les plus fréquentes. Il coıncide, en général, avec des tubercules développés dans d'autres organes.
- c) Les diverses variétés du sarcome et du carcinome ne se monnent guère d'emblée dans la moelle elle-même.
- d) La gomme ou syphilome est aussi un produit morbide peu commun, en tant que tumeur intra-spinale. Il existe dans la science environ trois ou quatre exemples de ce genre et encore sont-ils le plus souvent insuffisamment relatés. J'espère néanmoins vous montrer, Messieurs, à propos d'un fait qui s'est offert récemment à mon observation, qu'on

peut, les circonstances aidant, reconnaître avec quelque précision durant la vie, la présence dans la moelle d'une lésion syphilitique.

e) Je ne veux pas abandonner le groupe des tumeurs intraspinales sans signaler à votre attention la dilatation kystique que présente quelquefois le canal central de la moelle épinière. Dans un cas de Gull, et dans quelques autres, cette lésion s'était traduite, du vivant du malade, par une parésie avec atrophie musculaire des membres supérieurs. La dilatation, dans ces cas, intéressait presque toute l'étendue en longueur du rensiement cervical de la moelle. Le dernier phénomène, atrophie musculaire, se comprend aisément, puisque, en se développant, le canal dilaté doit en quelque sorte infailliblement déterminer une compression plus ou moins forte des cornes antérieures de la substance grise.

IV.

Tumeurs primitivement développées dans les méninges.

- Messieurs, on peut dire avec M. Gull que la majorité des tumeurs qui se développent primitivement dans les méninges appartiennent aux néoplasies bénignes. Le carcinome ne figure là que très accessoirement à titre, du moins, de tumeur primitive. C'est sur la dure-mère et principalement sur sa face interne que naissent la plupart des produits morbides, sessiles ou pédiculés, qui n'acquièrent pas, d'ordinaire, un grand volume. Leurs dimensions égalent, le plus souvent, celles d'un haricot, d'une cerise, ou tout au plus d'un petit œuf.

Nous mentionnons parmi les plus communes: 1° les diverses variétés de sarcome, comprenant le sarcome fuso-cellulaire et le sarcome médullaire ou à cellules rondes; 2° le psammome ou tumeur arénacée, qui mérite de nous arrêter un instant, parce qu'il s'agit là d'un produit propre à la région: c'est le sarcome angiolithique de MM. Ranvier et Cornil. La tumeur se compose de petits amas calcaires arrondis ou mûriformes, enveloppés de cellules accolées les unes aux autres et qui rappellent, par leur disposition, les globes épidermiques. Le type physiologique est représenté par de petites tumeurs fort analogues qui existent, à l'état normal, à la surface de la dure-mère cranienne et sur les plexus choroïdes. Dans la boîte cranienne, leur volume est rarement assez considérable pour déterminer des symptômes de compression; mais, dans le canal rachidien, alors même qu'elles n'atteignent pas le volume d'un haricot, ces tumeurs, placées à l'étroit entre la dure-mère et la moelle, occasionnent promptement l'aplatissement du cordon nerveux et les phénomènes qui en sont la conséquence.

3° Je ne puis me dispenser de mentionner, en passant, l'existence des échinocoques, développés entre le feuillet viscéral de l'arachnoide et la pie-mère, ainsi que le d'imontrent différents faits, entre autres ceux de Bartels et d'Esquirole

4° Enfin, à propos de la dure-mère, j'appellerai votre attention sur des néoplasies inflammatoires capables de donner lieu aux phénomènes de la compression spinale lenter bien qu'il ne s'agisse plus, en pareille circonstance, de ture meurs dans l'acception rigoureuse du mot. Ce sont : 1° to pachyméningite interne qui, ici comme dans le crane, peut devenir le point de départ d'un hématoine (cas de Kuhle) i 2° une forme de la pachyméningite particulièrement fréquente au renflement cervical et qu'on pourrait appeler hypertrophique, car elle consiste surtout en un épaississement souvent énorme de cette membrane. Communément aussi les autres méninges participent à l'altération. Le canamembraneux que forment les méninges se rétrécit, la moelle se trouve comme étranglée par ses enveloppes hypertro-

^{1.} Kalite. - Greefenal ler medizinische Beitrage, 1 Bd Dantzig, 1863 p &

phices qui, elles, subissent à un moment donné une sorte de rétraction s'effectuant par un mécanisme spécialet qui diffère de la compression ordinaire. L'affection qui produit ces accidents n'est pas rare, et il est possible de la reconnaître pendant la vie, à l'aide de certains caractères. Aussi mérite-t-elle, à tous les égards, une étude particulière que nous entreprendrons dans une des séances prochaines!.

V.

De son côté, le tissu cellulo-graisseux du rachis donne également naissance à des productions morbides qui, en progressant, arrivent à comprimer la moelle médialement, en resoulant la dure-mère.

J'ai vu plusieurs fois le carcicome occuper cette région dans certains cas de cancer du sein; d'autres tumeurs, et en particulier le sarcome, les kystes hydatiques, peuvent y avoir leur siège primitif. Selon Traube, il se forme aussi dans o tissu cellulo-graisseux des abcès qui, se faisant jour à travers les trous de conjugaison, viendraient apparaître sur les lepls du rachis. Mais, en général, c'est une marche inverse que l'on observe : Des tumeurs de diverse nature, nées en dehors du rachis, dans son voisinage cependant, s'avancent vers l'intérieur, par le trajet naturel que constituent les trous de conjugaison et pénètre dans le canal rachidien. Tels sont les kystes hydatiques, signalés par Cruveilhier; les abcès prévertibraux, ceux par exemple qui se développent en arrière du pharynx et qu'on désigne quelquefois, en Altemagne, sons le nom d'Angina Ludovici, du nom de l'auteur qui, le premier, les a bien décrits. D'autres fois, ces produits s'ouvrent une voie par un mécanisme différent. Ils s'intro luisent dans la cavité rachidienne par un chemin plus large, smon

^{1.} Voir Lugox XIV.

plus court, en usant et dissociant les vertèbres. Je citerai, à ce sujet, les hydatides et les anévrysmes de l'aorte.

Signalons encore les névromes, les flbromes, les myxomes, développés aux dépens de l'enveloppe conjective des nerss et dont la structure paraît faite sur le modèle du réseau muqueux de la gélatine de Wharton. Ces tumeurs déterminent d'abord la compression des éléments du nerf, puis, se trouvant à l'étroit dans le canal rachidien, elles resoulent la duremère, et, par son intermédiaire, pressent la moelle elle-même.

VI.

Lésions vertébrales. — J'arrive, Messieurs, au point le plus important, sans contredit, de cette exposition.

1° Je ne parlerai pas des hyperostoses syphilitiques plutôt admises à titre d'hypothèses que d'après une observation rigoureuse, en tant, au moins, que formant des tumeurs assez volumineuses pour comprimer la moelle.

2º Je me bornerai aussi à mentionner l'arthrite sèche des articulations vertébrales interapophysaires, l'hypertrophie de l'apophyse odontoïde entre autres, laquelle dans certains cas rares, très rares même, puisque Adams, qui s'est occupé spécialement de cette question, n'en avait jamais rencontré d'exemples, — est susceptible de produire les phénomènes de la compression spinale. Je citerai, pour mémoire, une observation de M. Bouchard, recueillie dans mon service.

3º Mais je m'arrêterai tout particulièrement au mal de Pott (carie vertébrale) et au cancer vertébral. Ces affections peuvent être comptées, en effet, parmi les causes les plus communes des paraplégies organiques, considérées d'une façon générale, et des paraplégies par compression étudiées en particulier. Nécessairement, je n'entrerai pas dans tous les détails que comporterait l'histoire complète de

ces affections; je m'attacherai d'une manière exclusive aux points qui ont trait le plus directement à la compression que ces lésions ont le pouvoir de déterminer.

A. Je commencerai par le mal de Pott. Chose remarquable! bien que ce soit là une maladie évidemment très vulgaire, on ne s'entend pas encore sur le mécanisme suivant lequel la moelle est affectée dans le mal de Pott. Ce desideratum a été comblé dans ces derniers temps par un de mes internes, M. Michaud, dans une dissertation inaugurale que je recommande à votre attention.

En général, on admet sommairement que la paraplégie résulte, en pareil cas, de la courbure exagérée et souvent anguleuse que présente le canal rachidien lorsque une ou plusieurs vertèbres se sont affaissées sur elles-mêmes. Mais, ainsi que Boyer et Louis l'avaient constaté, la paraplégie peut disparaître alors que la courbure persiste au même degré. En second lieu, la paraplégie par mal de Pott s'observe sans qu'il y ait la moindre trace de déformation². Enfin, et ceci constitue un troisième argument contre l'opinion courante, on sait, et c'est un point sur lequel M. Cruveilhier a insisté, que le rachis peut offrir les déformations les plus extraordinaires, sans que la moelle soit intéressée.

Voici, Messieurs, d'après nos recherches, comment les choses se passent dans l'immense majorité des cas. Tout d'abord, il est possible qu'un abcès caséeux, formé au niveau des vertèbres malades, repousse le ligament vertébral antérieur qui fait alors saillie dans le canal; mais ce n'est pas là le mécanisme habituel. Le ligament vertébral se dissocie, s'ulcère et se détruit enfin sur un point de telle sorte — et c'est la un fait que M. Michaud a bien mis en lumière — que le pus

^{1.} Michaud. — Sur la méningite et la myélite dans le ma' vertébral, 1871.

^{2.} Cas de M. Liouville.

de provenance osseuse se met en contact avec la face antérieure de la dure-mère qui consécutivement s'enflamme à sa manière. Il se produit là une sorte de pachyméningite externe caséeuse toute spéciale et dont le mode d'évolution a été minutieusement étudié par M. Michaud. C'est bien la surface externe de la dure-mère qui végète et qui prolifère, car la partie moyenne et la face interne restent souvent tout à fait indemnes.

Les produits de l'inflammation dissocient ces couches superficielles et, conservant une certaine cohérence, viennent constituer une espèce de champignon plus ou moins volumineux qui est, en réalité, l'agent de la compression. Dans la profondeur, les éléments embryoplastiques sont encore parfaitement reconnaissables par l'analyse histologique; à la surface, ils ont subi la métamorphose caséeuse. Cette inflammation se propage sur la dure-mère, d'avant en arrière; mais, rarement, le champignon forme un anneau parfait, de telle sorte que la moelle ne paraît comprimée que sur une partie de sa surface extérieure.

Il va sans dire que les troncs nerveux dans leur trajet à travers des parties ainsi altérées de la dure-mère sont, à leur tour, le siège de lésions plus ou moins considérables et qui se seront traduites, durant la vie, par des symptômes propres : c'est là une notion que nous utiliserons par la suite.

B. A côté du mal vertébral de Pott, je placerai le mal vertébral cancéreux. Plus rare que le mal de Pott, le cancer vertébral se présente cependant assez fréquennment encore dans la chnique. Nous le rencontrons assez souvent à la Salpitrière, placés que nous sommes dans des conditions d'observation à la vérité toutes spéciales.

Rarement primitif, le cancer vertébral se montre en particulier à la suite du cancer du sein, principalement quant if-ci revêt les formes dures du carcinome. On l'observe si consécutivement au cancer rénal, au cancer gastrique, dégénération cancéreuse des masses ganglionnaires prétébrales, soit à titre de manifestation secondaire ou par lait d'une sorte de propagation de proche en proche et pour esi dire directe.

Le cancer vertébral a été l'objet de travaux importants. citeral, entre autres, ceux de C. Hawkins, Leyden, Cazalis, es recherches personnelles et enfin la thèse de M. L. Tripier à a été faite surtout avec les documents puisés dans cet spice. Voyons, maintenant, comment se comporte anatoquement le cancer vertébral.

Il est des cas où les noyaux cancéreux développés en petit embre au sein des corps vertébraux demeurent absolument leuts, cette variété du cancer vertébral est très commune; aus ce n'est pas celle-là qui doit nous intéresser dans cette con.

D'autres sois, le corps des vertèbres, infiltré dans son ensema, par la néoplasie, se ramollit et s'assaisse sous le poids du pres. Cet affaissement s'opère souvent sans qu'il survienne me d'viation bien accusée, particularité qui a une certaine aportance. Dans d'autres cas, on remarque une courbure rendie, à grand rayon, bien dissérente de celle du mal de out

Limiltration cancéreuse ne se borne pas d'ailleurs aux comps vertebraux; elle envahit les lames et les apophyses. Las de tels cas, les vertèbres sont parfois molles comme du outchou. Une des conséquences les plus graves de cet état choses sera la compression des trones nerveux en plus ou ous gran l'nombre, à leur passage à travers les trous de ajugaison, par un mécanisme sur lequel j'ai déjà insisté.

Tenjer L. - I'm cancer de la colonne vertebrale et de ses rapports la parajde e de louvense, 1866.

Cette compression, remarquez-le bien, pourra exercer ses effets sans que la moelle soit en cause et c'est de la sorte que se produit l'ensemble symptomatique que j'ai proposé de désigner sous le nom de paraplégie douloureuse des cancéreux, car non seulement les nerss ainsi comprimés sous le poids de la colonne vertébrale sont le point de départ de douleurs très vives, mais encore ils peuvent amener un affaiblissement de la puissance musculaire dans les membres auxquels ils se rendent, affaiblissement qui est lui-même suivi, à la longue, d'une atrophie plus ou moins prononcée des muscles.

La compression, l'irritation des nerfs sont fréquemment en jeu et à un haut degré dans le cancer vertébral. Elles existent aussi dans le mal de Pott, mais moins accusées, plus circonscrites et s'effectuant, à la vérité, par un autre mécanisme. En pareille circonstance, l'irritation des nerfs est occasionnée par leur passage à travers des points enflammés de la duremère. La compression des nerfs peut se produire aussi dans les cas de tumeur ou de néoplasie inflammatoire ayant pris naissance dans les méninges : c'est donc là un élément qui se montre en proportions variées, dans tous les cas de lésions organiques qui, développées en dehors de la moelle, produisent, dans une de leurs phases, la compression de cet organe. Seules, les tumeurs développées primitivement dans les parties centrales de la moelle, échappent à cette loi, particularité dont il faudra tenir compte à propos du diagnostic.

Mais revenons. Messieurs, au cancer vertébral. La compression des troncs nerveux par le mécanisme qui vient d'être indiqué n'est par tout. Il s'y surajoute ordinairement telle circonstance qui aura pour conséquence d'entraîner la participation de la moelle. Les masses cancéreuses font issue en dehors du corps des vertèbres; elles gagnent le périoste, la dure-mère qui, la plupart du temps, oppose un obstacle

bientôt vaincu, et ainsi la moelle se trouve intéressée. Il y a bien d'autres combinaisons encore, mais je pense que les explications qui précèdent suffiront pour vous faire connaître le fait le plus habituel.

SIXIÈME LEÇON

De la compression lente de la moelle épinière. — Modifications anatomiques dans les cas qui se terminent par la guérison. — Symptômes. — Des pseudo-névralgies. — De la paraplégie douloureuse des cancéreux.

Sommann. — Modifications anatomiques que subit la moelle au niveau du point comprimé. — Changements de forme; ramollissement, induration. — Myélite interstitielle. — Scléroses consécutives ascendante et descendante. — Les fonctions peuvent se rétablir malgré l'existence de lésions profondes. — Régénération des tubes nerveux au niveau du point comprimé.

Des symptômes. — Symptômes extrinsèques, symptômes intrinsèques. — Anatomie topographique de la région vertébrale.

Des symptômes extrinsèques : pseudo-névralgies. — Des pseudo-névralgies dans les cas de tumeurs rachidiennes, de mal de Pott et dans le mal vertébral cancéroux.

Paralysie douloureuse des cancéreux. — Douleur; ses caractères : paroxysmes. — Hyperesthésie tégumentaire. — Eruption de zona sur le trajet des nerfs douloureux; anesthésie cutanée circonscrite; atrophie et contracture musculaires partielles. — Déformation de la colonne vertébrale. — Difficultés du diagnostic dans certains cas : ostéomalacie, pachyméningite cervicale hypertrophique, irritation spinale, etc.

Messieurs,

Vous savez comment, dans la dernière séance, nous avons passé en revue les principales lésions organiques qui peuvent déterminer la compression lente de la moelle épinière. Actuellement, il nous faut étudier les effets que cette compression produit sur la texture de la moelle.

Il ne s'agit pas là, Messieurs, de phénomènes purement mécaniques; la moelle réagit à sa manière et s'enslamme tôt ou tard sous l'insluence de la compression quelle qu'en soit d'ailleurs la cause. C'est là un sait qui, je l'espère, sera sacilement mis hors de doute.

I.

Examinons d'abord ce qui se passe sur la moelle épinière au niveau du point où elle est comprimée.

Il est possible que, dans les premiers temps, il n'y ait là qu'une compression simple, sans modification autre que celle qui résulte de la pression exercée sur les parties. C'est ce qui a eu lieu très certainement dans les deux cas suivants. Dans le premier, rapporté par Ehrling, la compression était due à une luxation d'une vertèbre cervicale. La réduction fut opérée et, au bout de huit jours, tous les symptômes de compression s'étaient dissipés. - Le second cas, communiqué par M. Brown-Séquard, concerne un individu qui était atteint de mal de Pott et chez lequel se manisestèrent tout à coup les symptômes de compression marqués par une paraplégie complète: l'application d'un appareil prothétique convenable fit disparaître en cinquante heures toute trace de paralysie. Dans ces deux cas, assez exceptionnels, d'ailleurs, la compression s'est opérée brusquement. Ils dissèrent, par conséquent, de ceux qui doivent nous occuper d'une manière spéciale.

Les nombreuses observations que nous avons faites avec M. Michaud, dans le courant des deux dernières années et relatives soit à des tumeurs, soit au mal de Pott, nous ont toujours montré, même à une époque voisine du début des accidents, une altération de texture plus ou moins profonde, en plus du changement de forme causé par la compression.

On a quelquesois parlé d'un ramollissement par ischémie comparable à celui que produit l'oblitération artérielle et qui surviendrait dans la moelle épinière au niveau du point comprimé. M. L. Tripier a signalé cette lésion secondaire dans le cas de cancer de la colonne vertébrale. Mais c'est là, sans doute, un fait rare, et je dois ajouter, d'ailleurs, que l'examen anatomique tel qu'il a été pratiqué dans ce cas, n'est pas à l'abri de la critique, la moelle n'ayant été étudiée qu'à l'état frais, et non à la suite des durcissements qui seuls peuvent mettre bien en évidence les hyperplasies conjonctives.

De fait, d'après mon observation, l'œil nu montre tantôt un ramollissement, tantôt une induration avec ou sans changement de couleur de la région malade de la moelle. Mais l'examen microscopique, pratiqué sur des coupes après durcissement, fait toujours reconnaître, sur le point comprimé, l'existence d'une myélite transverse interstitielle, rappelant les caractères de la sclérose et accompagnée d'une destruction plus ou moins complète des tubes nerveux.

Je vous présente une planche où vous pourrez reconnaître les altérations qu'offrait la moelle au niveau du point comprimé, chez une semme atteinte de mal de Pott; cette semme a succombé par le fait d'une maladie intercurrente dans le temps même où la paraplégie consécutive, qui datait de près de deux ans, était des plus prononcées. (Voyez Planches II et III.)

La névroglie paraît transformée en un tissu conjonctif dense et résistant. Les trabécules qu'elle constitue sont ordinairement épaissies. Pour la plupart, les cylindres de myéline des tubes nerveux ont disparu, et on trouve à leur place des amas de granulations graisseuses agglomérées sous forme de corps granuleux. — Beaucoup de cylindres axiles ont persisté; quelques-uns même paraissent avoir subi une augmentation de volume.

En somme, nous retrouvons là des caractères qui se rencontrent dans certains cas de myélite transverse primitive subaiguë ou chronique.

Mais, les lésions spinales, dans la compression lente, ne restent pas confinées au point comprimé; elles s'étendent suivant des lois bien connues depuis les travaux de Türck, au-dessus et au-dessous de ce point, le long de certains faisceaux de la moelle : au-dessus, elles intéressent les cordons postérieurs et au-dessous les cordons latéraux. Enfin, la lésion ne porte que sur une moitié latérale de la moelle, si la compression est elle-même hémilatérale.

Ces lésions secondaires sont-elles d'abord purement passives, analogues à celle que détermine la section d'un ners? Je ne saurais le dire. Toujours est-il qu'elles se montrent, ainsi que je l'ai fait voir, dans les cas de myélite primitive, c'est-àdire là où la compression ne peut guère être invoquée. Toujours est-il aussi, — et c'est là une particularité importante, — que, à un moment donné, les lésions en question se présentent dans les cordons envahis avec tous les caractères de la sclérose interstitielle. Il ne s'agit donc pas seulement d'une dégénération ascendante et descendante dans l'acception rigoureuse du mot, mais d'une véritable sclérose ou myélite scléreuse fasciculée consécutive.

II.

Myélite transverse avec sclérose consécutive ascendante et descendante, tels sont, Messieurs, en résumé, les effets pour ainsi dire nécessaires de la compression lente de la moelle, soit qu'il s'agisse du mal de Pott, du cancer, de tumeurs de tout genre, ou même encore de tumeurs intra-spinales.

Une question se présente ici : La désorganisation si accusée, dont il a été question plus haut, est-elle au-dessus des

pessources de la nature et de l'art? Une moelle aussi profondément altérée ne peut-elle pas reprendre en tout ou en partie ses fonctions, en même temps, bien entendu, qu'elle récupérerait, la cause comprimante venant à cesser, tout ou partie de sa texture normale?

Il n'est pas douteux que cela puisse avoir lieu pour le mal de Pott et très vraisemblablement il en serait de même pour le cas des tumeurs s'il n'était de la nature de celles-ci de ne point rétrograder.

La curabilité du mal de Pott, bien établie en particulier par MM. Bouvier et Leudet⁴, dans les cas mêmes où elle entraîne la paraplégie, permettait déjà de prévoir qu'il en serait ainsi.

A la vérité, quelques auteurs classiques semblent croire qu'une fois déclarée, la paraplégie, par mal de Pott, ne rétrograde guère; ils signalent seulement les cas dans lesquels la paralysie des membres supérieurs, après avoir été plus ou moins prononcée, s'amende ou disparaît même complètement, à mesure que se développe sur un point du corps un abcès par congestion.

Ces assertions vous donneraient, Messieurs, une très fausse idée de l'avenir de la paraplégie par mal de Pott. Il est notoire, dans cet hospice, que la paraplégie par mal de Pott guérit souvent, le plus souvent peut-être, dans les conditions où nous l'observons, alors même que les symptômes qui ne permettent pas de douter de l'existence d'une myélite invétérée, se sont manifestés de la manière la plus évidente et datent déjà de loin.

Je ne saurais dire si le mal de Pott, qui guérit en pareil cas, appartient plus spécialement à l'une ou à l'autre des formes décrites par M. Broca. Tout ce que je puis affirmer c'est qu'il s'agit là de sujets qui ont surmonté les premières phases du

^{1.} Loudet. — Curabilité des accidents paralytiques consécutifs au mal vertébral de Pott. (Soc. de biolog., 1862-63, t. IV, p. 101.)

mal, et dont la santé générale est satisfaisante. Ce que je puis assurer aussi, c'est qu'aucune de ces malades n'a eu d'abcès visibles à l'extérieur. En dehors de cela, je le répète, la paralysie peut s'être montrée aussi complète que possible, accompagnée d'insensibilité, de contracture permanente, et avoir persisté sans amendement pendant des mois ou des années même.

Je puis vous présenter deux malades chez lesquelles cet heureux résultat a été obtenu. L'une d'elles a été complètement paralysée des membres inférieurs pendant dix-huit mois, l'autre durant près de deux ans. Toutes les deux, naturellement, ont conservé leur gibbosité; mais toutes les deux ont retrouvé l'entier usage de leurs membres inférieurs : depuis deux ou trois années, elles marchent sans fatigue et peuvent faire de longues courses. Elles ne conservent pas, en d'autres termes, le moindre reliquat de leur paraplégie. J'ai observé déjà, soit dans cet établissement, soit ailleurs, cinq ou six faits semblables. En pareille circonstance, la guérison me paraît due à l'intervention de l'art : c'est à la suite de l'application de pointes de feu sur la gibbosité, de chaque côté des apophyses épineuses, que survient la guérison. Je ne crois pas qu'on puisse voir là, dans tous les cas, une simple coïncidence; c'est en quelque sorte un résultat prévu, annoncé.

Eh bien, dans quel état a été la moelle au niveau du point comprimé chez ces sujets, ou mieux dans quel état est-elle encore? Je crois pouvoir vous donner à ce sujet des éclaircissements satisfaisants. Les altérations que nous avons observées chez une femme nommée Dup.., qui a succombé récemment à une coxalgie, alors que sa paraplégie était guérie depuis plus de deux ans, serviront à la démonstration.

La moelle, chez cette femme, au niveau du point où avait eu lieu la compression, en conséquence du mal de Pott, n'était pas plus grosse que le tuyau d'une plume d'oie et correspondait sur une coupe au tiers environ de la surface de section d'une moelle normale examinée dans la même région. Sa consistance était très ferme, sa couleur grise; en un mot, la moelle avait toutes les apparences de la selérose la plus avancée (PL. III, Fig. 1).

Au-dessus et au-dessous de ce rétrécissement, les faisceaux blancs, dans le sens des dégénérations secondaires, étaient occupés par des tractus gris.

Entre ces apparences que sur le point rétréci la moelle donne lorsqu'on l'examine à l'œil nu seulement et les phénomènes observés durant la vie, il existe, semble-t-il, une contradiction bien frappante et bien singulière. Le retour des fonctions, nous l'avons dit, était parfait au moment de la mort et, à ce moment cependant, la moelle, à ne tenir compte que des renseignements fournis par l'étude microscopique, était le siège de lésions tellement profondes qu'elle paraissait littéralement interrompue sur un point de son trajet par un cordon d'aspect seléreux et où l'on aurait pu croire que toute trace de tubes nerveux avait disparu.

L'histologie nous montre que la contradiction n'est pas réelle. La substitution conjonctive n'est ici qu'apparente. Au sein des tractus fibreux très denses, très épais, à la vérité, et qui communiquent à la moelle sa coloration grise et sa consistance dure, le microscope fait découvrir une assez grande quantité de tubes nerveux, munis de leur cylindre d'ave et de leur enveloppe de myéline et par conséquent très régulièrement et très normalement constitués.

C'est par l'intermédiaire de ces tubes nerveux que s'effectuait, pendant la vie, la transmission normale des ordres de la volonté et des impressions sensitives.

Mais ici nous rencontrons plus d'une difficulté sérieuse.

En premier licu, comment s'est produite la réparation de ces tubes nerveux qui ont rétabli les communications ner-

nses entre le segment supérieur et le segment inférieur de moelle épinière? S'est-il agi là d'une reproduction de utes pièces, ou seulement de la réapparition du cylindre de yéline autour des cylindres axiles dénudés?

D'un autre côté, ainsi que je vous l'ai fait remarquer, surface de section du tronçon de moelle rétréci représentait peine, en diamètre, le tiers de la surface d'une moelle normale, considérée dans le même point. — Le nombre des tubes perveux était en conséquence, dans le point comprimé de la moelle, bien au-dessous du taux normal. J'ajouterai que la mobstance grise n'était plus représentée en ce point que par me des cornes de substance grise où l'on ne retrouvait qu'un petit nombre de cellules nerveuses intactes. Cependant, ces conditions, en apparence si défavorables, avaient suffi, je le répète, au rétablissement complet de la sensibilité et du mouvement dans les membres inférieurs.

Ce sont là autant de problèmes de physiologie pathologique que je ne suis pas à même de résoudre, pour le moment, et que je me borne à offrir à vos méditations.

III.

Nous sommes maintenant en mesure d'étudier avec fruit les symptômes qui résultent de la compression lente de la moelle épinière. Mais, au seuil même de la question, la nécessité se présente, pour nous, d'établir une distinction importante. Les symptômes, qui se rattachent directement aux effets de l'interruption du cours des fibres nerveuses dans la moelle, de s'observent presque jamais, dans la clinique, complètement isolés. A peu près toujours, il s'y surajoute des phénomènes dont le caractère varie suivant la nature de la lésion rganique qui est en jeu. Et, Messieurs, la connaissance approondie de ces phénomènes est du plus haut intérêt pour le

clinicien, car c'est elle qui fournit, dans l'immense majori des cas, les éléments du diagnostic. En effet, ainsi que je ve le faisais remarquer dans la dernière séance, les conséquent propres à la compression spinale sont toujours les mêmi quelle qu'en soit la cause. Ils ne changent guère, en définitie que suivant le degré de la compression et suivant qu'el s'exerce sur telle ou telle région de la moelle. Ce n'est de pas de ce côté, vous le voyez, qu'il faut espérer trouver d caractères distinctifs.

17.

Nous désignerons, pour plus de commodité, sous le nom symptômes extrinsèques, les phénomènes qui s'entremême avec les symptômes particuliers de la compression spinales ces derniers, nous réserverons spécialement le nom de symptômes intrinsèques. Occupons-nous tout d'abord des premissions de la compression de symptômes intrinsèques. Occupons-nous tout d'abord des premissions de la compression de symptômes intrinsèques.

Afin de faciliter la connaissance de ces symptômes extra sèques et pour mieux comprendre leur raison d'être, reput tons-nous à l'étude topographique de la région où se produit sent tous les accidents que nous allons avoir à décrire.

En procédant de dehors en dedans, nous rencontrons, après les parties molles extra-rachidiennes, abondamment pourvues de nerfs, les diverses pièces de la colonne vertébrale, dans lesquelles se distribuent des filets nerveux en assez grand nombre et qui peuvent devenir, dans l'état pathologique, le siège de douleurs vives. Puis vient la couche cellulo-graisseuse (périméninge) où pénètrent par les trous de conjugaison des filets nerveux multipliés qui accompagnent les sinus vertébraux (rami sinus vertebrales, Luschka).

Plus profondément nous trouvons les enveloppes de la moelle. En premier lieu se présente la dure-mère. Purkinje, Kölliker, Luschka la disent privée de rameaux nerveux; Rudinger, au contraire, assure qu'elle en possède. Toujours est-il

d'après Haller et Longet, la dure-mère est insensible à t normal; mais, par contre, il est certain, d'après Flou-, que, dans l'état pathologique, c'est-à-dire lorsqu'elle est ammée, la dure-mère peut devenir le siège de douleurs s. Quant à l'arachnoïde, elle n'a pas de nerfs à elle propres. revanche, la pie-mère en possède un grand nombre.

Le n'est pas tout encore. La moelle paraît jusqu'à un cern degré douée de sensibilité dans les cordons postérieurs, l'on en juge tout au moins par les conditions expérimentales. Vous comprenez, Messieurs, par cet exposé sommaire, que s diverses parties que nous venons d'énumérer pourront utes traduire leur souffrance par des douleurs plus ou moins ves. Toutefois, j'ai négligé à dessein jusqu'ici le point le us important.

De la moelle épinière partent les racines antérieures et ostérieures qui traversent la pie-mère, l'arachnoïde et enfin dure-mère, se réunissent à ce moment-là, pour former les vacs originels des nerfs mixtes, lesquels cheminent pendant a certain temps dans les canaux de conjugaison avant de épanouir au dehors. Or, toutes ces parties sont éminemment asibles, les racines antérieures exceptées, et c'est juste-ent de l'irritation qu'elles subissent par le fait de la com-ession que dérivent les plus intéressants de ces symptômes trinsèques qui s'offrent à notre étude.

V.

Sans négliger les renseignements très dignes d'attention e nous fourniraient: 1° la présence d'une tumeur extrachidienne (anévrysme, tumeur hydatique); 2° la constatation une déformation de la colonne vertébrale, se présentant avec s caractères variés suivant qu'il s'agit, par exemple, du mal de Pott ou du cancer vertébral; 3° sans négliger ensin l'existence d'une douleur locale correspondant au lieu où siège 🖿 lésion et dépendant de l'irritation des os ou de celle des méninges, - c'est surtout aux symptômes résultant de l'irritation des racines ou des nerfs périphériques qu'il faut nous attacher. Car c'est leur présence surtout qui impose aux diverses formes de la compression spinale lente une physicnomie à part. Ils font défaut, en effet, c'est la règle, dans le cas où, soit des tumeurs, soit encore d'autres lésions se développent primitivement dans l'épaisseur de la moelle épinière. Aussi M. Cruveilhier a-t-il pu dire avec raison que la douleur vive est un symptôme des lésions extra-spinales et qui fait défaut dans les cas de lésions intra-spinales. Bien que, ici comme ailleurs, les exceptions ne soient pas rares, la règle persiste, M. Gull est de cet avis quand il déclare, lui aussi, que c'est là un fait caractéristique.

D'après ce qui précède, Messieurs, ces symptômes devancent toujours — notez ce point, parce qu'il ne manque pts d'importance — l'apparition des symptômes intrinsèques, de telle sorte que souvent, pendant un temps fort long, ils composent à eux seuls toute la maladie, ou pour mieux dire toutes les apparences extérieures de la maladie. C'est là une circonstance capable de devenir l'occasion, dans la clinique, d'une foule d'erreurs qu'il faut s'efforcer d'éviter. Qu'il me suffise, à l'appui de cette assertion, de vous rappeler, par exemple, les difficultés du diagnostic de la carie vertébrale à ses débuts.

Les symptômes dus à l'irritation des racines nerveuses ou des nerfs périphériques sont d'ailleurs constants, ou peu s'en faut, et vous le comprendrez aisément si vous voulez bien remarquer qu'à un moment donné une tumeur extra-spinale, quel qu'en soit le point de départ, ne peut manquer de rencontrer les racines nerveuses ou les nerfs mixtes dans leur

ajet intra-rachidien et d'en déterminer la compression, est-à-dire l'irritation, au moins dans les premiers temps. En ce qui concerne les tumeurs extra-rachidiennes qui endent à s'avancer vers la moelle, elles amènent un résultat nalogue, en produisant l'irritation des cordons nerveux près leur sortie du rachis (anévrysme aortique, hydatides).

VI.

On désigne communément sous le nom de pseudo-névralgiques les symptômes en question; mais, en réalité, il s'agit là, presque toujours, du moins à une certaine époque, d'une véritable névrite, comparable, à tous égards, à celle qui naît et progresse sous l'influence d'une lésion traumatique. Le caractère de la douleur est le même (Burning pains). L'absence de points douloureux exagérés par la pression, un des caractères objectifs des névralgies, est aussi à noter. Enfin se manifeste la série des troubles trophiques qui n'appartiennent guère aux névralgies proprement dites; tels sont, par exemple, du côté de la peau, le zona, les bulles pemphizoīdes, les escarres même, et, du côté des muscles, l'atrophie dus ou moins rapide, la paralysie, la contracture. Au reste, a nature inslammatoire de la lésion nerveuse a été plusieurs bis nettement constatée, entre autres par M. Bouvier, dans mal de Pott, et par moi-même dans le mal vertébral canéreux.

VII.

Mais, laissons, Messieurs, ce point de vue général pour escendre dans le concret et montrer l'intérêt qui s'attache ans la clinique à l'étude de ces symptômes. Nous les examierons successivement dans les trois groupes principaux qui

suivent: 1° tumeurs intra-rachidiennes; — 2° mai de Pott; — 3° cancer vertébral. Il sera facile ensuite d'appliquer, dans une certaine mesure, aux autres formes, les résultats que va nous fournir cette première étude.

Le principe, d'ailleurs, est toujours le même, quel que sont le point de départ de la douleur : celle-ci s'irradie suivant le direction des nerfs dont les origines sont affectées, irritées, comprimées, et elle se conforme, en général, à la loi de sensation périphérique. A la pression, on observe quelques variétés : tantôt la douleur se montre circonscrite dans une région plus ou moins limitée; tantôt, au contraire, le trajel nerveux paraît affecté dans toute l'étendue de son parceurs.

A. Tumeurs intra-rachidiennes. — La douleur pseudonévralgique précède, ici, comme c'est la règle, le développement des symptômes myélitiques proprement dits. Les nertivoisins de la tumeur sont comprimés les premiers ou, pour mieux dire, la moelle peut être comprimée pendant un certain temps avant d'être irritée et de manifester sa souffrance par des symptômes propres, tandis que les nerfs, eux, semblent répondre presque immédiatement à l'action de la cause irritante. En pareille occurrence, la douleur occupe souvent une région très limitée : c'est un point, une ligne qui sont douloureux et non pas une surface. Le domaine où règne la douleur est, toutes choses égales d'ailleurs, d'autant plus circonscrit que la tumeur est moins volumineuse.

La douleur, bien entendu, siège à droite si la tumeur est à droite; elle siège à gauche si la tumeur est à gauche; elle est bilatérale — ce qui n'est peut-être pas le cas le plus commun — quand la production morbide presse également les racines nerveuses des deux côtés de la moelle.

A l'appui de ces assertions, je crois bon, Messieurs, de citer brièvement quelques exemples :

1º Dans le cas d'une malade, observée dans cet hospice et ommée Gill..., il s'agissait d'un sarcome de la périméninge, quel pénétrait dans un trou de conjugaison du côté gauche et s'était étendu jusqu'à la plèvre correspondante : il avait existé chez cette malade un point douloureux fixe à gauche, sur le thorax, plusieurs mois avant que les fourmillements des membres inférieurs, qui ont inauguré la paraplégie, se fussent manifestés.

2º J'emprunte l'exemple qui va suivre à un auteur anglais, M. Ceyley¹. La tumeur — un psammome — siégeait au niveau de la onzième vertèbre dorsale et comprimait la moelle. Le malade avait accusé constamment un point douloureux, fixé vers la fosse iliaque gauche, pendant les six mois qui précédèrent la première apparition des fourmillements dans les membres inférieurs. Le siège particulier du point douloureux chez le sujet trouve son explication dans ce sait que le dernier nerf intercostal que comprimait la tumeur, fournit des branches terminales se rendant au voisinage de la crête iliaque.

3° Dans un cas rapporté par M. Bartels², il s'agissait d'une tumeur hydatique intra-rachidienne comprimant la moitié gauche de la partie inférieure du renslement cervical. Pendant trois mois, on n'observa pour tout symptôme que des douleurs s'irradiant dans le bras, la main et l'épaule du côté gauche, et accompagnées d'un sentiment de constriction à la base du cou. Ce ne sut qu'au bout de ce temps que survinrent des sourmillements dans le pied gauche et bientôt après les autres symptômes de compression spinale. On comprend que tel ou tel autre ners, le sciatique par exemple, puisse être assecté de la même saçon : cela dépend du lieu occupé par

^{1.} Ceyley. - Pathological Society, t. XVII, p. 25, 1868.

^{2.} Bartels. — Ein Fall von Echinococcus innerhalb des Sakes der Dura mater spinalis. Dertsche Archiv für klinische Medicin, vol. V, p. 180, 1869.

la tumeur. Peu importe, du reste, le siège de la douleur irradiée. Ce qui est important, c'est que, à un moment donné le symptôme en question, bien et dûment constaté parmi la prodromes, suffirait pour différencier la paraplégie dérivant de la compression lente d'une affection spinale primitive.

B. Des pseudo-névralgies dans le mal de Pott. — Nouss ferons qu'effleurer la description des pseudo-névralgies des le mal de Pott, non pas qu'elles ne méritent point notre station, mais c'est que, pour traiter à fond une telle question il nous faudrait entrer dans de nombreux faits de détail des l'intervention serait indispensable. Là, en effet, est en grand partie l'histoire de la carie vertébrale latente et vous n'ignirez pas quelles difficultés on rencontre pour le diagnost dans les premiers temps de la maladie.

La condition organique n'est pas ici complètement élucidé. Il est vraisemblable qu'elle est variable : tantôt la lésion de nerf siège au niveau de la dure-mère; tantôt elle est dans le trou de conjugaison. Ce dernier cas est plus rare, s'il est exact, comme plusieurs auteurs l'avancent, que les trous de conjugaison dans le mal de Pott ne s'affaissent jamais assez pour comprimer les nerfs qui les traversent. Qu'il me suffise, Mersieurs, de vous dire que, selon le siège du mal vertébral, la douleur en ceinture ou l'apparence d'une névralgie brachiale, sciatique, précède souvent de longtemps la première apparition des symptômes spinaux proprement dits.

Les accidents qu'entraînent les pseudo-névralgies, chez les malades atteints de carie vertébrale, peuvent aller jusqu'i produire des éruptions cutanées, telles que le zona ainsi que cela s'est vu dans un cas rapporté par M. Wagner' et dans un autre cas rapporté par M. Michaud', ou l'atrophie muscu-

^{1.} E. Wagner. — Archiv der Heilkunde, 4 heft. 1870, p. 331.

^{2.} Loc. cit.

laire. Alors, celle-ci peut se montrer sans paralysie proprement dite; suivant M. Benedickt⁴, la contractifité électrique peut être conservée en même temps que la sensibilité électrique est accrue, particularité qui semble prouver que l'atrophie musculaire est bien ici la conséquence d'un travail d'irritation.

C. Mais c'est principalement sur l'étude des pseudo-névralgies, liées au mal vertébral cancéreux, que je veux concentrer toute votre attention. Il y a plusieurs motifs qui m'y décident. En premier lieu, c'est là un ordre de faits peu connus encore, ou au moins mal connus, mal interprétés, en dépit des travaux nombreux qui ont été publiés sur la matière. En second lieu, la connaissance de ces faits est, ainsi que j'espère vous le démontrer, d'une très grande importance dans la pratique. Enfin, faut-il le dire, c'est une question d'intérêt tout local. C'est en effet dans cet hospice qu'ont été entreprises en France les premières études sérieuses sur ce sujet : les premiers jalons ont été posés par mon maître et ami M. Cazalis. C'est lui, je le répète d'autant plus volontiers qu'on paraît l'avoir oublié dans un article récent, qui a fait connaître la raison anatomique et physiologique de cette espèce particulière de pseudo-névralgie en établissant qu'elle résulte de la pression qu'éprouvent les troncs nerveux dans les trous de conjugaison, et qu'elle ne dépend pas, comme beaucoup de personnes semblent encore le croire aujourd'hui, de la compression exercée sur la moelle épinière. Les travaux de M. L. Tripier², ceux de M. Lépine³, ont complété, en y ajoutant quelques traits importants, mes premières observations, lesquels datent de 18654. Mais nous avions été

^{1.} Electrothérapie, t. II, p. 316.

^{2.} Tripier (L.). — Du cancer de la colonne vertébrale et de ses rapports avec la paraplégie doulourouse, 1867.

^{3.} Lépine (R.). — Bull. de la Soc. anat., 1867.

^{4.} Charcot. — Sur la paraplégie douloureuse et sur la thrombose artérielle

devancés à l'étranger par M. Hawkins tet par M. Leydent dont je ne connaissais pas, lors de la publication de mon mémoire, les travaux du reste fort remarquables. Je relèverai seulement que ces auteurs ne parlent aucunement du mécanisme de la lésion, non plus que du mode de production des symptômes qu'elle détermine.

Ici, plus qu'ailleurs, la distinction entre les phénomènes pseudo-névralgiques et les symptômes de compression spinale lente, est de la plus haute valeur. De plus, parmi les pseudo-névralgies, il y a lieu de distinguer une espèce particulière qui prête, dans le cas où elle existe, une physienomie propre à la maladie. C'est lorsqu'il s'agit de cette forme-là, et de celle-là seulement, qu'il est juste de dire avec Hawkins, Gull et Leyden, que les douleurs, dans le cancer vertébral, sont presque caractéristiques. Elles le sont, en réalité, alors jusqu'à un certain point, car elles ne se présentent guère avec le même caractère que dans les cas de tumeurs extra-rachidiennes faisant effort avec la moelle. comme dans le cas par exemple d'un anévrysme ou d'une tumeur hydatique qui use les corps vertébraux et se met en contact avec les nerfs rachidiens. Dans ces cas divers, la cause organique est toujours la même : c'est la compression, l'irritation vive que subissent les troncs nerveux, et dans le cas de cancer vertébral, en particulier, la lésion des nerfs est produite par l'affaissement des vertèbres ramollies.

En dehors de cette circonstance, le cancer vertébral n'a plus de douleurs qui lui soient propres, ou, autrement dit, le

1. C. Hawkins. — Cases of malignant Disease of the spinal Colum. (Med chir. Transact., t. XXIV, p. 45, 1845.)

qui survient dans certains cas de cancer. (Société médicule des hôpitaus mars 1865.)

^{2.} E. Leyden. — Ueber Wirlkrebs In Annalen der Krankenhaus. 1 Bl. 3 heft, p. 54. — Sur le même sujet consulter Black, Centralblat, 1864, p. 493. — Fh. Simon. Paraplegia dotorosa. Aus der Allgem. Krankenh. zu Hamburg. In Berlin Klin. Wochens., u. 35 et 36, 1870.

cancer peut pénétrer jusqu'à la moelle sans produire d'autres douleurs que celles qui se développent en conséquence de toutes les autres lésions organiques, quelles qu'elles soient, capables de déterminer la compression spinale.

En résumé, il y a : 1° des cancers vertébraux latents; — 2° des cancers vertébraux qui amènent la compression de la moelle, à peu près sans douleurs prédominantes; — 3° enfin, le cancer vertébral, lorsqu'il occasionne le ramollissement et l'affaissement des vertèbres, est la source de douleurs dont le caractère est presque spécifique. Cet affaissement vertébral peut d'ailleurs exister seul ou s'accompagner des symptômes ordinaires de compression de la moelle; mais, je n'hésite pas à le dire, dans l'espèce, le fait de la compression des nerfs est, pour la clinique, beaucoup plus intéressant que ne l'est le fait de la compression spinale.

Les assertions que je viens de poser devant vous sont fondées sur des observations multipliées dont quelques-unes ont été consignées dans la thèse de M. L. Tripier, et dans lesquelles la lésion organique en question existait avec tout l'ensemble des symptômes caractéristiques sans aucune participation de la moelle. Leyden, Hawkins, ont relaté des faits du même genre et, depuis l'apparition de la thèse de Tripier, j'ai plusieurs fois vérifié la justesse de mon interprétation pathogénique. Les nerfs comprimés, en pareil cas, sont rouges, tuméfiés à un haut degré, toutefois sans changement histologique bien sérieux⁴; — à la vérité nos moyens d'investigation en ce qui concerne ce point sont encore relativement bien grossiers. Ce n'est que fort tard qu'ils s'atrophient et subissent la dégénérescence granulo-graisseuse. Jamais, en ce

^{1.} Charcot et Cotard. — Sur un cas de zona du cou avec altération des nerfs du plexus cervical et des ganglions correspondants des racines spinales postérieures. (Société de Biologie, XVII, 1866, p. 41.)

qui me concerne, je n'ai vu en semblable circonstance l'infiltration cancéreuse du nerf invoquée un peu à la légère, je crois, par plusieurs auteurs.

VIII.

Il s'agit actuellement de faire connaître les symptômes sur lesquels j'ai voulu appeler tout particulièrement votre attention. Ces symptômes, j'ai proposé de les réunir sous le nom de paraplégie douloureuse des cancéreux . Cette désignation de paraplégie douloureuse, je l'ai empruntée à M. Cruveilhier qui a bien reconnu ce genre de symptômes sans en entrevoir, toutefois, l'interprétation . Elle s'applique avec exactitude seulement au cas où la région vertébrale lombaire est atteinte dans une certaine étendue. C'est là, du reste, le cas plus habituel.

Mais de fait, plusieurs autres combinaisons sont possibles. En premier lieu, les vertèbres étant affaissées, surtout d'un côté, il peut n'y avoir, en conséquence, qu'une hémi-paraplégie douloureuse; ou bien encore les douleurs et les phénomènes concomitants pourront occuper le plexus brachial ou le plexus cervical, lorsque la lésion portera sur la région vertébrale cervicale.

D'autres fois, enfin, les douleurs se montreront exclusivement circonscrites à la distribution de tel ou tel tronc nerveux. Il importe d'ailleurs de remarquer que, quel que soit le lieu où elle se montre et quelque circonscrite qu'elle soit, la douleur, dans les cas de ce genre se présente absolument avec les mêmes caractères que dans la paraplégie douloureuse proprement dite.

2. Cruveilhier. — Atlas, 32° livr., p. 6.

^{1.} Charcot. — Sur la paraplégie douloureuse qui survient dans certainsces de cancer. In Bulletin de la Société médicale des Hôpitaux, loc. cit.

Supposons qu'il s'agisse d'une altération des vertèbres lombaires — ce cas répond, vous le savez, au type le plus commun — et que celles-ci aient été envahies par le cancer dans leur totalité, aussi bien du côté droit que du côté gauche, conditions qui se trouvent, du reste, reproduites chez une des malades que je vais vous présenter dans un instant, eh bien, il y a lieu de relever, en pareil cas, les symptômes suivants:

Des douleurs vives existent: les unes étreignant la partie inférieure de l'abdomen à la manière d'une ceinture, les autres se répandant le long du trajet des ners cruraux et des ners sciatiques, depuis leur origine spinale jusqu'à leurs extrémités périphériques. Il y a hyperesthésie des téguments, sur les points répondant à la distribution des ners douloureux. Cette hyperesthésie, le plus souvent, est telle que le moindre attouchement se montre des plus pénibles.

Les douleurs en question sont permanentes ou à peu près; mais elles s'exaspèrent par crises qui se montrent surtout intenses pendant la nuit et revêtent quelquesois un caractère périodique. Les mouvements dans le lit, qu'ils soient d'ailleurs actifs ou passifs, provoquent l'apparition de ces douleurs ou les exaspèrent. Il en est de même, à plus sorte raison, de la station et de la marche qui deviennent bientôt tout à fait impossibles. Il résulte de là une sorte d'impotence qui ne relève point d'un amoindrissement de la force musculaire, car, au lit, dans le temps où les douleurs ne sont pas trop vives, les mouvements des membres insérieurs s'exécutent, si le malade n'est pas très affaibli, comme dans les conditions normales.

Lors des paroxysmes, les douleurs sont véritablement atroces. Les malades les comparent à celles que produiraient l'écrasement des os, une morsure des parties profondes faite par un gros animal, etc. On ne parvient, et c'est là un trait

qui mérite d'être signalé, que très difficilement à les calmer par l'emploi de doses élevées de substances narcotiques. Il y a lieu de faire remarquer dans ces douleurs des amendements spontanés, et dont la raison physiologique nous échappe complètement.

A ces phénomènes peuvent s'adjoindre, surtout dans les périodes plus avancées de l'affection, un certain nombre d'accidents parmi lesquels je signalerai plus spécialement les éruptions de zona¹ qui se produisent sur le trajet des nerss particulièrement douloureux, une anesthésie cutanée circonscrite sous forme de plaques et qui se développe malgré la persistance des douleurs dans le domaine des nerss affectés (anesthesia dolorosa), l'atrophie plus ou moins prononcée des masses musculaires, et enfin la contracture survenant dans un certain nombre de muscles.

Je ferai remarquer enfin qu'une déformation faisant décrire à la colonne vertébrale une courbure à grand rayon, qu'une douleur locale vertébrale que provoque ou qu'exaspère très nettement la pression ou la percussion, sont des symptômes concomitants qu'il ne faut pas négliger de rechercher avec soin parce qu'ils peuvent éclairer la situation et que, d'ailleurs, ils s'observent fréquemment. Ces divers symptômes, Messieurs, peuvent être, pendant de longs mois, la seule révélation du mal vertébral cancéreux; mais les symptômes de la paralysie par compression de la moelle pourront venir s'y surajouter.

Quoi qu'il en soit, lorsque les phénomènes de paraplégie douloureuse se montreront avec les caractères qui viennent d'être décrits, il y aura lieu de rechercher s'il n'existe pas, quelque part dans l'organisme, quelque autre manifestation de la diathèse cancéreuse; car, vous ne l'ignorez pas, le cancer vertébral est habituellement secondaire, deutéropathique.

1. Charcot et Cotard, loc. cit.

Or, dans cette recherche, on peut se trouver en présence de plus d'une difficulté de nature à égarer le diagnostic. Je me contenterai, quant à présent, de vous signaler la circonstance suivante dont j'ai été témoin récemment. Il peut se faire que des malades portent au sein certains cancers atrophiques, indolents, auxquels elles ne prêtent pas la moindre attention. J'ai été consulté ces jours-ci par une dame qui souffrait depuis plusieurs mois d'une névralgie cervico-brachiale — c'était en réalité, vous allez le voir, une pseudonévralgie — extraordinairement pénible, et qui avait résisté absolument à tous les moyens d'amendement mis en œuvre. Frappé du caractère spécial que présentait la douleur, et me remettant en mémoire les faits observés à la Salpêtrière, je demandai s'il n'existait pas quelque lésion mammaire. On me répondit par la négative; mais je crus devoir insister et examiner les choses par moi-même. Je découvris, au grand étonnement de la malade, que l'un des seins était déformé sur un point très circonscrit d'ailleurs, par le sait d'une rétraction consécutive au froncement déterminé par un squirrhe atrophique. Tout récemment un médecin anglais, dont le nom m'échappe, a publié un cas du même genre dans un des volumes de la Société pathologique de Londres. Ces faits suffisent, je l'espère, Messieurs, pour faire ressortir à vos yeux jusqu'à quel point il faut, en pareille circonstance, se montrer attentif et circonspect dans l'examen des malades.

D'un autre côté, il ne faudrait pas aller jusqu'à croire que les douleurs du mal vertébral cancéreux, alors même qu'elles se présentent avec tous les attributs qui viennent d'être mis en relief, soient absolument spécifiques et propres à conduire, sans embarras, au diagnostic. Loin de là, des difficultés peuvent survenir; mais, en général, elles ne sont pas insurmontables. Parmi les affections qui, en raison des douleurs dont elles s'accompagnent, pourraient induire en erreur,

j'ai déjà mentionné les anévrysmes aortiques et les kystes hydatiques, lorsque ces tumeurs sont disposées de façon à comprimer et à irriter les nerss spinaux. Je signalerai actuellement l'ostéomalacie, la pachyméningite hypertrophique cervicale, et enfin une névrose : l'irritation spinale.

L'ostéomalacie sénile, aussi bien que celles des adultes, rappelle parfois, par le caractère des douleurs dont elle s'accompagne, la symptomatologie du mal vertébral des cancéreux. La pachyméningite cervicale hypertrophique, dans la première période, s'accompagne, elle aussi, de douleurs assez analogues; on peut en dire autant de cette affection bizarre, singulière, qu'on désigne quelquefois sous le nom d'irritation spinale, et que quelques médecins ont voulu, bien à tort, bannir des cadres nosologiques; mais je veux me borner, pour le moment, à appeler votre attention sur ces difficultés de diagnostic. C'est un sujet sur lequel je me propose de revenir dans une autre occasion.

SEPTIÈME LEÇON

De la Compression lente de la moelle épinière. — Symptômes. — Des troubles de la motilité et de la sensibilité liés à la compression spinale. — Hémiplégie et hémiparaplégie spinales avec anesthésie croisée.

Somme. — Lésions que subit la moelle au niveau du point comprimé. — Elles occupent toute l'étendue de la moelle en travers ou ne portent que sur une des moitiés latérales du cordon nerveux.

Premier cas: Succession des symptômes. — Prédominance, au début, des troubles moteurs: parésie, paralysie avec flaccidité, rigidité temporaire, contracture permanente des membres, exaltation des actes réflexes. — Troubles de la miction; — théorie de Budge. — Modifications de la sensibilité: retard dans la transmission des sensations, dysesthésie. — Sensations associées.

Second cas: Lésions portant sur une des moitiés latérales du cordon nerveux. — Circonscription de la lésion. — Hémiparaplégie spinale avec anesthésie croisée; ses caractères. — Hémiplégie spinale.

Messieurs,

Avant de poursuivre nos études sur la compression lente de la moelle épinière, permettez-moi de faire passer sous vos yeux des pièces anatomiques relatives à notre sujet, et que nous devons à l'obligeance de M. le D^r Liouville.

Dans la paraplégie par le mal de Pott, vous disais-je, la déformation du rachis n'est pas, en règle générale, l'agent de la compression que subit la moelle épinière; la moelle peut, même en pareil cas, être comprimée sans que la colonne vertébrale présente la moindre trace de déformation. La pièce de M. Liouville met la réalité du fait dans toute son évidence. Le rachis, vous le voyez, n'était ici mullement déformé, bien que le corps de plusieurs vertèbres fût altéré profondément. Le ligament vertébral antérieur, au niveau de la lésion osseuse, était comme dilacéré et la matière caséeuse, d'après le mécanisme indiqué par M. Michaud, était venue au contact de la dure-mère, qui, en conséquence, sur les points correspondants présentait un épaississement remarquable (pachyméningite caséeuse externe). C'est évidemment cet épaississement de la dure-mère qui avait déterminé la compression spinale. Celle-ci s'est traduite cliniquement par des symptomes de paralysie qui, pendant plusieurs mois, comme c'est l'habitude, ont été précédés par des douleurs pseude-névralgiques simulant une névralgie intercostale.

Je reprends actuellement le cours de nos conférences.

Il s'agit, vous le savez, de faire connaître les symptômes qui relèvent directement de la compression lente de la moelle épinière. Nous allons aborder, je ne dois pas vous le dissimuler, une voie longue à parcourir et hérissée de difficultés de tout genre; mais j'espère que, en établissant de bonnes étapes, nous arriverons au but sans trop de fatigue.

I.

Remettons-nous en mémoire les conditions anatomiques à propos desquelles j'ai dû entrer dans quelques développe-

1. Ces pièces provenaient d'un homme âgé de 50 ans environ; elles ont été recueillies dans le service de M. Béhier. Avant d'être pris de paraplégie, ce malade avait éprouvé pendant plusieurs mois, dans les parois thoraciques, des douleurs localisées sur le trajet des nerfs intercostaux, ce qui, un instant, avait fait croire qu'il s'agissait là d'une simple névralgie intercostale. Plus tard, en raison de la persistance et du caractère de ces douleurs, on avait émis l'opinion que la névralgie était symptomatique, sans pouvoir encore, toutefois, préciser la nature de la maladie primitive. Ensuite survint la paraplégie qui éclaira définitivement le diagnostic. Le rachis, jusqu'à la terminaison fatale, conserva sa conformation régulière. Encore dans le service de M. Béhier, M. Liouville a observé récemment un autre cas de paraplégie par le mal de Pott, également sans déformation de la colonne vertébrale.

ments. La moelle, vous ne l'avez pas oublié, se trouve comprimée, comme étranglée sur un point de son parcours. Or si, dans les premiers temps, il ne s'agit là que d'un phénomène purement mécanique, bientôt, dans l'immense majorité des cas, les éléments qui composent le centre nerveux spinal réagissent à leur manière. Au niveau du point comprimé, se produisent les lésions de la myélite transverse par compression, tandis que, au-dessus et au-dessous de ce point, se développent, suivant les lois que nous avons exposées, les altérations de la sclérose fasciculée secondaire, laquelle occupe, dans le premier cas, la partie médiane des cordons postérieurs et, dans le second cas, la partie la plus postérieure des cordons latéraux.

II.

Envisageons donc les choses telles qu'elles se présentent dans les conditions ordinaires: chemin faisant nous relèverons les circonstances exceptionnelles, et, pour plus de clarté, prenons pour exemple le cas le plus vulgaire, celui où la lésion siège sur un point quelconque de la région dorsale de la moelle épinière.

Il y a dès maintenant une première distinction à établir. Tantôt, en effet, la compression affecte toute l'épaisseur de la moelle, en travers; tantôt elle ne porte que sur une des moitiés latérales du cordon nerveux. C'est le premier cas, — de beaucoup le plus fréquent d'ailleurs, — qui nous occupera tout d'abord.

III.

Entrons bien dans la situation que nous devons examiner. Depuis quelques semaines, quelquefois depuis plus longtemps encore, les symptômes dits extrinsèques, et parmi eux les douleurs pseudo-névralgiques, occupent seuls la scène. Dans l'hypothèse où nous nous sommes placé, il s'agit uniquement bien entendu de lésions organiques primitivement situées en dehors de la moelle, ce centre nerveux n'a pas encore manifesté sa souffrance. Quels sont les symptômes qui vont inaugurer la série des accidents nouveaux? Sont-ce les troubles moteurs ou les troubles sensitifs? Cet ordre de succession, Messieurs, est difficile à déterminer, dans l'état actuel des choses, faute d'observations recueillies dans l'intention spéciale d'élucider ce fait particulier. C'est là d'ailleurs un point de détail assez secondaire pour le côté pratique, mais qui toutefois, pour le côté théorique, n'est pas sans quelque intérêt.

En effet, l'existence, à titre de premier symptôme, de fourmillements, de picotements, de sensations de chaud et de froid, dans les membres inférieurs, indiquerait nécessairement, d'après la théorie, que, dès l'origine, les conducteur de la sensibilité, c'est-à-dire la substance grise, ont subi une modification pathologique importante; car l'expérimentation montre que, dans les conditions normales, la substance grise ne provoque, sous l'influence des excitations, aucune espèce de sensations. En revanche, les troubles purement moteurs, la parésie ou la paralysie plus ou moins complète des membres inférieurs sont des phénomènes qui peuvent se produire en dehors de toute modification dans les propriétés des éléments de la moelle, par le fait de la seule intercession méranique de la continuité des fibres nerveuses.

Quoi qu'il en soit, Messieurs, la réalité paraît être que tantôt les troubles moteurs (parésie des membres inférieurs), tantôt, au contraire, les troubles sensitifs, en particulier les sensations rapportées à la périphérie et indiquant l'irritation de la substance grise (picotements, fourmillements, sentiment de constriction, douleurs articulaires, etc.), ouvrent la marche.

IV.

Les troubles moteurs, en tout cas, ne tardent pas à prédominer, dans les premiers temps du moins, sur les troubles. sensitifs. A part les quelques phénomènes subjectifs que nous mentionnions tout à l'heure, la transmission des impressions sensitives s'effectue longtemps d'une manière physiologique alors que les mouvements sont profondément altérés et il est même rare qu'elle soit jamais complètement interrompue ou même très sérieusement intéressée. Il semble que, placée au centre, la substance grise soit protégée contre les causes d'irritation venues de la périphérie. C'est là une particularité reconnue depuis longtemps par l'observation clinique et qui établit un contraste avec ce qui a lieu dans les cas de myélites spontanées ou de tumeurs intra-spinales, dans lesquels ces lésions occupent très habituellement, dès leur apparition, les parties centrales de la moelle. Arrêtons-nous un instant aux troubles de la motilité.

A. Au premier degré, il s'agit d'une simple parésie, mais celle-ci se transforme bientôt en une paralysie plus ou moins absolue, avec flaccialité des membres, en d'autres termes sans rigidité musculaire.

Ce phénomène, en rapport avec l'interruption des cordons blancs, et plus spécialement des cordons latéraux, est conforme, vous le voyez, aux données de la pathologie expérimentale.

B. Au bout de quelques jours, de quelques semaines, plus tard dans certains cas, plus tôt dans d'autres, il se manifeste,

dans les membres paralysés, des secousses, des crampes, une rigidité temporaire des masses musculaires, autant de symptômes qui relèvent encore de la lésion des cordons latéraux, mais qui indiquent déjà qu'une cause d'excitation a élu domicile dans ses faisceaux. Ce sont là, en somme, les premiers symptômes qu'on puisse rapporter à la myélite descendante des cordons latéraux.

- C. Enfin survient la contracture permanente des membres qui ne manque à peu près jamais d'exister à une certaine époque de la maladie qui paraît devoir être rattachée, elle aussi, à la lésion scléreuse que présentent les cordons latéraux dans le segment inférieur de la moelle. Il est de règie que cette contracture impose d'abord pendant quelque temps aux membres paralysés l'attitude de l'extension; mais tôt ou tard, en général, survient au contraire, l'attitude de la flexion forcée.
- D. A cette phase de la maladie, sous l'action combinée de la suppression de l'influence modératrice du cerveau et probablement aussi par le fait de l'irritation dont la substance grise à son tour devient le siège, les propriétés réflexes s'exaltent dans le segment inférieur de la moelle. Alors on voit les membres paralysés se soulever et entrer en convulsion aux moindres attouchements ou encore quand le malade urine ou va à la selle.

Je n'insiste pas sur ces troubles de la motilité qui sont aujourd'hui de connaissance vulgaire. Je me bornerai à vous faire remarquer que l'intensité de la contracture permanente des membres, et surtout de la contracture avec slexion est en général plus prononcée dans la myélite par compression lente qu'elle ne l'est dans la myélite spontanée.

Il en est de même de l'exaltation des propriétés réflexes de

la moelle. Il ne faudrait pas néanmoins chercher dans cette différence, dont la raison, d'ailleurs, nous échappe entièrement, un caractère diagnostic absolu.

E. Il est de règle aussi dans la myélite par compression, lorsqu'il s'agit du moins de la région dorsale, que la vessie conserve en grande partie l'intégrité de ses fonctions pendant un laps de temps relativement considérable; mais des troubles vésicaux plus ou moins accentués peuvent enfin survenir. A ce sujet, il y a une distinction à établir.

Si la compression siège trop haut, vers le milieu de la région dorsale, par exemple, on observe, en général, de la difficulté dans l'émission des urines. Cette difficulté semble due à ce que les muscles qui jouent le rôle de sphincters restent dans un état de spasme permanent. La volonté ne modifie pas aisément cette contraction permanente, et l'émission involontaire des urines, qui se produit quelquefois, en pareil cas, s'opère par regorgement comme on l'a dit.

Au contraire, si la lésion siège très bas, vers la partie supérieure de la région lombaire, il peut arriver que les sphincters soient paralysés d'une manière continue et les urines s'écoulent alors involontairement. Il est possible, dans une certaine mesure, de se rendre compte de cette différence, au premier abord singulière, si l'on se reporte à la théorie, sondée sur l'expérimentation, émise récemment par M. Budge relativement au mode d'action du système nerveux central sur les fonctions de la vessie!

En réalité, selon M. Budge, il n'existerait pas d'autre sphincter de la vessie que les muscles uréthraux (constric-

^{1.} Holmen. — A System of Surgery, t. III, p. 858. — Inclusion of the spinal Cord in Caries of the Spine.

^{2.} Budge. — Zeitsche. f. prat. Heilk. XXI, p. 3 und 174. — Ueber die Reizbarkeit der Vorderen Ruckenmarksstränge. Pflüger's Archiv für Physiologie. Bd. II, p. 511.)

THÉORIE DE BUDGE

'urèthre et bulbo-caverneux). Les nerfs qui font r la vessie viendraient des pédoncules cérébraux. I ssam par les corps restiformes, ils pourraient être suivis expérime italement dans les cordons antérieurs de la moelle jusqu'à l'issue des 3°-5° paires sacrées. Les nerfs qui tont contracter les muscles de l'urèthre suivent, toujours d'après M. Budge, à peu près le même trajet et ils offrent ceci de particulier, qu'ils sont modifiés dans l'état normal par une influence réflexe, qui leur est communiquée par les nerfs centripètes provenant de la vessie. Il se produit là, en conséquence, un acte qui a pour effet de déterm contraction permanente des muscles uréthraux, mais e peut être annihilé même par une sorte d'arrêt que commande la volonté.

D'après cela, toute lésion qui aura pour conséquence d'interrompre dans la moelle, jusqu'à la sortie des 3°, 4° et 5° paires sacrées, le cours des nerfs qui se rendent soit à la vessie, soit à l'urèthre, aurait également pour résultat de laisser subsister l'acte réflexe qui commande l'occlusion constante du sphincter; c'est pourquoi les lésions de la moelle cervicale et dorsale produiraient le spasme permanent du sphincter vésical qu'on observe dans certains cas de compression spinale. Si, par contre, la lésion siège plus bas, les conditions de l'acte réflexe dont il s'agit ne subsistent plus, le sphincter est paralysé d'une façon constante, et l'urine s'écoule alors incessamment goutte à goutte, l'action des muscles de la vessie ne rencontrant plus d'obstacles.

Je n'ignore pas, Messieurs, que la théorie de M. Budge n'est pas, tant s'en faut, encore classique, et les faits expérimentaux sur lesquels elle s'appuie, demandent eux-mêmes à être verifiés. J'ai cru devoir néaumoins l'exposer brièvement parce que, à mon avis, elle explique, quant à présent, mieux que toute autre, les faits révélés par l'observation clinique.

V.

Ainsi que je vous le disais tout à l'heure, dans la paralysie par compression, la sensibilité ne se modifie en général que très tard, d'une manière sérieuse, à moins qu'il ne s'agisse d'une lésion qui, primitivement, aurait occupé les parties centrales de la moelle. Quoi qu'il en soit, voici l'exposé de quelques particularités relatives aux troubles de la transmission des impressions sensitives, lesquelles se manifestent de préférence, mais non pas cependant d'une façon exclusive, dans les paralysies par compression spinale; elles ne s'observent, ainsi que vous l'avez dû pressentir d'après ce qui a été dit plus haut, que dans les cas où la compression est portée à un haut degré.

En premier lieu, je signalerai le retard dans la transmission des sensations, phénomène curieux et qui, si je ne me trompe, a été pour la première fois relevé par M. Cruveilhier¹: il peut, ainsi que je l'ai une fois constaté, se passer quelquefois jusqu'à trente secondes depuis le moment où l'impression a lieu jusqu'à celui où elle est perçue par le malade.

Je dois mentionner ensuite une sorte d'hyperesthésie ou mieux de dysesthésie par suite de laquelle les moindres excitations, telles qu'un léger pincement, l'application d'un corps froid, donnent naissance à une sensation très pénible, toujours la même, quelle que soit la nature de l'excitation et dans laquelle domine, d'après les récits des malades, un sentiment de vibration. Ces vibrations, toujours d'après ce que rapportent les malades, semblent remonter du côté de la racine du membre en même temps qu'elles descendent

^{1.} Cruveilhier. — Anat. pathologiq., liv. XXXVIII, p. 9. — M. Schiff. Lehrbruch der Physiolog. des Menschen, 1858-59, p. 249.

vers son extrémité. Dans la plupart des cas, ces sensations persistent pendant plusieurs minutes, parfois un quart d'heure et plus encore, après la cessation de la cause excitatrice qui les a déterminées. En pareil cas, le malade éprouve toujours une grande difficulté à désigner exactement le lieu où l'excitation a été produite.

Enfin, il n'est pas rare que l'excitation portant sur un membre, après avoir produit les phénomènes qui viennent d'être indiqués, soit suivie, au bout de quelque temps, d'une sensation analogue qui paraît siéger symétriquement dans un point du membre opposé correspondant à la région primitivement excitée. Cela rentre dans l'histoire de ce qu'on désigne sous le nom de sensations associées.

On a cherché, vous le savez, à se rendre compte ainsi qu'il suit de la production du phénomène en question : Lorque la transmission des impressions sensitives dans la moelle est rendue difficile par l'interruption d'un certain nombre de tubes nerveux (centripètes), ces impressions seraient transmises par la voie des cellules ganglionnaires, liées entre elles par leurs prolongements jusqu'à des fibres nerveuses restées saines; ces impressions parvenues au centre de perception, par cette voie anormale, seraient consécutivement, suivant la règle commune, rapportées à la périphérie de ces dernières fibres nerveuses, et de là proviendrait l'erreur dans la localisation.

J'ai cru, Messieurs, devoir rappeler ces particularités, parce que, je le répète, elles s'observent plus communément, et à un plus haut degré, dans la paraplégie par compression que dans toute autre forme de paralysie des membres inférieurs. Mais il ne faudrait pas, cette fois encore, chercher là un caractère distinctif absolu. D'ailleurs, ces symptômes, et

j'insiste sur cette réserve, ne s'observent guère, dans la paraplégie déterminée par une compression lente de la moelle épinière, que dans le cas où la lésion spinale est portée au plus haut point.

VI.

A moins de complications inattendues, la nutrition dans les parties paralysées demeure normale. Ainsi les muscles conservent pendant de longs mois leur volume et leurs propriétés électriques. L'inactivité prolongée finit toutefois par amener l'émaciation et l'amoindrissement de la contractilité faradique des muscles paralysés. De leur côté, le tégument externe, la vessie, les reins ne présentent, durant longtemps, aucune modification nutritive appréciable. Mais la vitalité de ces organes paraît rapidement se modifier sous l'influence de certaines complications. Ainsi, par exemple, dans un cas que j'ai observé de paraplégie consécutive à un mal de Pott, l'ouverture subite d'un abcès dans le canal rachidien détermina une brusque irritation du segment inférieur de la moelle bientôt suivie de la formation rapide d'escarres sacrées, d'une modification de la contractilité électrique des masses musculaires qui, peu à peu, présentèrent une atrophie remarquable. Les urines en même temps deviennent purulentes. Les accidents survenant dans de telles conditions sont, en général, promptement mortels. Du reste, sans l'intervention apparente d'une cause nouvelle, d'une complication quelconque, ces mêmes accidents peuvent se manifester plus ou moins rapidement, à un moment donné, dans le cours des paraplégies par compression et amener l'issue fatale.

VII.

Jusqu'ici, Messieurs, nous ne nous sommes occupés que des lésions organiques qui interceptent le cours des fibres

nerveuses dans la moelle, sur un point, dans toute son épaisseur. Je veux actuellement appeler votre attention sur le cas où l'une des moitiés latérales de ce centre est seule lésée par le fait de la compression.

Il importe de bien spécifier tout d'abord l'étendue et le mode de répartition de l'altération que nous avons en vue. Nous supposons la moitié latérale de la moelle épinière lésée dans toute son épaisseur, jusqu'à la ligne médiane. La lésion doit avoir, par conséquent, interrompu le cours des fibres des cordons postérieurs et antéro-latéraux d'un côté et simultanément aussi les parties correspondantes de la substance grise jusqu'à la ligne médiane. Dans ces conditions spéciales, et dans celles-là seulement, la lésion dont nous étudions les effets se traduit cliniquement par un ensemble symptomatique fort remarquable et vraiment caractéristique.

On peut désigner cet ensemble simplement sous le nom d'hémiplégie spinale avec anesthésie croisée, quand la lésion dont il s'agit occupe un point de la région cervicale. Si c'est au contraire un point de la région dorsale ou lombaire qui est affecté de cette façon, ce n'est plus l'hémiplégie, mais bien l'hémiparaplégie spinale avec anesthésie croisée qu'on observe. Vous allez reconnaître bientôt, Messieurs, la raison de ces dénominations.

VIII.

Toute lésion hémilatérale de la moelle, qui ne remplirait pas les conditions expresses que je viens d'énumérer, ne produirait pas l'ensemble symptomatique sur lequel je veux attirer votre attention ou ne le produirait tout au moins que d'une manière imparfaite; une fois, au contraire, ces conditions remplies, le tableau symptomatique se présente nécessairement. La connaissance que nous en avons est de date toute

moderne. C'est un des résultats les plus nets et les plus fructueux qu'ait fournis, dans ces derniers temps, l'intervention de la physiologie expérimentale dans le domaine de la pathologie spinale, et je suis heureux de dire que cet important résultat est dû tout entier aux travaux de mon ami, M. le professeur Brown-Séquard.

Ce n'est pas, toutefois, que l'hémiplégie et l'hémiparaplégie spinales aient passé inaperçues jusqu'à lui; mais, jusqu'à M. Brown-Séquard, ce n'était là, pensait-on, qu'une réunion, pour ainsi dire fortuite de phénomènes étranges, contradictoires, inexplicables au point de vue de la physiologie régnante. Aujourd'hui, grâce aux travaux de M. Brown-Séquard, nous connaissons, en grande partie du moins, la raison des phénomènes qu'il nous est possible de faire remonter, avec précision, jusqu'à la lésion anatomique qui leur a donné naissance.

Pendant longtemps, au point de vue clinique, l'intérêt a été surtout chirurgical, car la section hémilatérale de la moelle capable de déterminer l'hémiparaplégie avec an esthésie croisée paraît être une conséquence fréquente des lésions du centre spinal par un instrument tranchant. Cependant le médecin est appelé à observer parfois cette forme symptomatique, et, en particulier, lorsqu'il s'agit de la compression spinale occasionnée par une tumeur.

Prenons le cas d'une tumeur méningée, comprimant vers la partie moyenne de la région dorsale, une moitié latérale de la moelle épinière et supposons, pour nous mieux orienter, que la compression porte, par exemple, sur le côté gauche du cordon nerveux, ainsi que cela avait lieu dans un fait dont j'ai rapporté l'histoire (Fig. 7 et 8). Voici les principaux phénomènes qu'il y aurait à relever en pareille circonstance.

^{1.} Charcot. — Hémiparaplégie déterminée par une tumeur qui comprimait la moitié gauche de la moelle épinière. In Archives de physiologie, t. II, p. 29,

Le membre inférieur du côté gauche serait paralysé, pou moins complètement, quant au mouvement, ainsi que



Fig. 7 et 8.

muscles abdominaux de ce même côté. Les téguments, les points correspondant aux parties atteintes de paralysie

1860, pl. XIII — La tumeur appliquée sur la face autérieure de la réductale de la moelle, qu'elle comprime fortement d'avant en armère ganche à droite, est assez régulièrement evolde. Son grand aze vertical

posé, une élévation plus ou moins prononcée de la temrature, conséquence de la paralysie vaso-motrice. La senbilité, sur toute l'étendue de ces mêmes points, se renconorait normale ou même notablement exaltée au niveau du ege de la compression spinale et, du même côté, une explotion attentive ferait reconnaître l'existence d'une zone d'asthésie, dirigée transversalement et formant par en haut limite des parties paralysées du mouvement et dont la senbilité, ainsi qu'il a été dit, serait exagérée ou normale.

A droite, c'est-à-dire du côté opposé à la lésion spinale, le ouvement serait parfaitement conservé dans le membre inrieur et les muscles de l'abdomen; mais, par contre, la senbilité sur ces points serait obnubilée ou même complèteent éteinte dans tous ses modes. Il s'agirait là d'une véritable mianesthésie, limitée supérieurement au niveau de la lésion inale, par une ligne horizontale bien tranchée et en dedans ès exactement par la ligne médiane.

Vous comprenez aisément, d'après ce qui précède, la raison la dénomination: hémiparaplégie spinale avec unesthésie visée, proposée pour désigner l'ensemble symptomatique ont il vient d'être question. Si la compression hémilatérale lieu de sièger à la région dorsale de la moelle, occupait

tenn. (Fig. 7 et 8. a. Elle est utuée à cinq centimètres au-dessus d'une pe fictive qui diviserait en travers la partie la plus large du rendement d'aire. Elle est logée en partie dans une dépression qu'elle s'est creusee depens de la moelle. (Fig. 8, b.) Elle n'est pas placée exactement sur la pe mediane, mus bien un peu a gauche du sillon médian antérieur qu'elle reposses vers la droite, de telle sorte qu'elle comprine beaucoup plus format la mottié gauche que la moine droite. En un point, la compression de la ité gauche de la noelle est poussée si loin que les deux feuillets de la mero paraissent accoles l'un a l'autre; au contraire, la moine droite du d'u modulaire présente encore dans les points les plus fortement commes, c'est a dire au voisinage du sillon médian, une épaisseur de plus de maillimetres. — Voir aussi un fait publié dans The Lancet (1856, p. 406, M. Ogie.

une région plus élevée, la partie supérieure du rentlement brachial, par exemple, ce sont les symptômes de l'hémiplégie spinale proprement dite qu'on aurait alors sous les yeux. Ici encore, on observerait une hémianesthésie croisée, c'est-àdire occupant le côté du corps opposé au siège de la lésion spinale, mais l'insensibilité ne resterait pas bornée au membre inférieur et à un côté de l'abdomen, elle s'étendrait de ce même côté au membre supérieur, au tronc, au cou même, de telle sorte que la face serait peut-être seule respectée.

Du côté correspondant au siège de la lésion spinale, la paralysie motrice occuperait à la fois le membre supérieur et le membre inférieur, lesquels présenteraient l'un et l'autre une élévation relative de la température. Le tronc et les membres de ce côté auraient conservé leur sensibilité ou se montreraient hyperesthésiés. La zone d'anesthésie qui formerait la limite supérieure de ces parties serait située très haut, et occuperait, par exemple, la partie supérieure du thorax et de l'épaule et même le cou.

L'anesthésie, répandue comme îl vient d'être dit, et limitée exactement, géométriquement, pour ainsi dire, à la ligne médiane, sur presque tout un côté du corps, rappelle, à quelques égards, l'hémianesthésie des hystériques et celle qui s'observe, ainsi que nous l'avons fait remarquer ailleurs, dans certaines lésions en foyer de l'encéphale! Mais, maintes circonstances peuvent être relevées qui, en cas de besoin, serviraient à la distinction. Ainsi, dans l'hystérie, comme dans le cas d'une lésion encéphalique, la face participerait à peu près nécessairement à l'hémianesthésie, ce qui n'aurait pas lieu dans l'hémiplégie spinale. De plus, les troubles moteurs concomitants — parésie, paralysie avec ou sans contracture — se montreraient, dans ce dernier cas, du côté opposé à l'anesthésie, tandis qu'ils occuperaient le même côté que

^{1.} Voyez Charcot. - Leçons sur les mal. du système nerveux, t. 1, p. 300.

e-ci chez les hystériques et chez les sujets atteints de léis organiques de l'encéphale. Je ne m'étendrai pas plus guement au sujet de ces traits distinctifs qu'on pourrait ément multiplier.

Je ne m'arrêterai pas non plus à développer l'interprétan anatomique et physiologique qui a été donnée des mptômes de l'hémiplégie et de la paraplégie spinales. Je e puis mieux faire à cet égard que de vous renvoyer aux ivers écrits de M. Brown-Séquard et je me bornerai aux temarques suivantes. On suppose que les conducteurs des impressions sensitives, quels qu'ils soient, après avoir suivi la chaque moitié latérale de la moelle épinière, un trajet dirigé de dehors en dedans et d'arrière en avant, sur un plan Exèrement incliné de bas en haut, viennent s'entre-croiser ar la ligne médiane. Il y a lieu d'admettre, en outre, que les faisceaux qui, après l'entre-croisement, remontent vers l'encéphale, ne s'éloignent pas notablement du plan médian mtéro-postérieur et qu'ils occupent la partie centrale de la ubstance grise au voisinage de la commissure. Voici mainenant les conséquences qui résulteront d'une telle disposiion.

La lésion hémilatérale de la moelle épinière — qu'il 'agisse d'une plaie déterminée par un instrument tranchant, 'un foyer de myélite, ou d'une tumeur, peu importe, — ura pour effet de détruire un nombre d'autant plus grand de onducteurs non encore entre-croisés, qu'elle sera plus tendue en hauteur; ainsi se produit la zone d'anesthésie lus ou moins haute suivant les cas, à direction transversale, ui s'observe au niveau de la lésion et du même côté que elle-ci.

^{1.} Consulter Brown-Séquard: Physiology and pathology of the nervous yelem. Philadelphia, 1860; — Journal de la physiologie, etc., t. IV, 1863, 124; — The Lancet, 1869, vol. I.

Au-dessous de la lésion, les conducteurs venant de ce mête côté de la moelle suivront leur trajet jusqu'à la ligne médiat et s'y entre-croiseront avec ceux du côté opposé, sans ave subi d'interruption dans leur parcours. C'est pourquoi l'parties situées au-dessous de la zone transverse d'auesthés conservent la sensibilité normale. Elles se montrent trasouvent même notablement hyperesthésiées. Il n'a pas encoété donné, que je sache, de ce dernier phénomène, une explication qui soit tout à fait satisfaisante.

Pour ce qui est des conducteurs des impressions sensitive venues du côté de la moelle opposé à celui qu'occupe la lésion ils ont tous à traverser, après leur entre-croisement, le soyt d'altération pourvu que celui-ci s'étende réellement jusqu'elle ligne médiane, et ils subissent tous, par conséquent, dan cette partie de leur trajet, une interruption plus ou moit complète. C'est ainsi que se produit l'hémianesthésie croisé

Quant à la paralysie motrice qui s'observe au-dessous de la lésion hémilatérale de la moelle et du même côté quelle c'est une conséquence facile à prévoir de l'interruption subspar le faisceau latéral correspondant, les fibres qui contituent ce faisceau ne s'entre-croisant nulle part dans moelle avec des fibres homologues du côté opposé.

J'avais soin de vous faire remarquer tout à l'heure que le faisceaux — en supposant que ce soit véritablement de faisceaux — résultant de l'entre-croisement des conducteu des impressions sensitives paraissent ne pas s'éloigner not blement du plan médian antéro-postérieur, où ils occuper de chaque côté, la partie centrale de la substance grise, résulte de cette disposition qu'une lésion hémilatérale de moelle, même assez prononcée, mais qui, ne s'étendant prigoureusement jusqu'à la ligne médiane, épargnant d'faisceaux dont il s'agit, n'aurait pas pour effet de détermin l'hémianesthésie croisée. Une telle lésion produirait, survait

cas, l'hémiplégie ou l'hémiparaplégie spinales, mais sans nesthésie croisée. Vous rencontrerez dans la pratique d'assez combreux exemples de ce genre.

J'ai voulu me restreindre, Messieurs, à vous indiquer d'une manière très sommaire les traits les plus saillants de l'enemble symptomatique qui révèle l'existence de lésions hémila érales de la moelle épinière. Je ne puis me dispenser pendant d'ajouter à ce qui précède quelques détails complémentaires. Rarement les lésions dont il est question restent Junais confinées dans leurs limites originelles. Tôt ou tard, les se propagent, soit par en hant, soit par en bas, soit les deux directions à la fois, à une certaine distance, en burs du foyer primitif. Il est presque de règle, par exemple, sau-dessous de la lésion transverse hémilatérale, et du bème côté que celle-ci, le faisceau latéral soit à un moment son atteint dans toute son étendue en hauteur, suivant la du développement des seléroses fasciculées descendantes. lo pareil cas, la contracture permanente ne tarderait pas à surajouter à la paralysie déterminée dans les membres par lession spinale primitive: d'autres fois, l'irritation semble se propager, en outre, également au-dessous de la lésion en leger et du même côté dans la corne antérieure de la subslance grise. Alors, les membres, paralysés déjà et contracdares, offriraient, en plus, une atrophie plus ou moins prononcée des masses musculaires. Enfin, vraisemblablement en rapport avec l'altération consécutive de divers points non encore déterminés de la substance grise, on peut voir les vantômes d'hémiplégie spinale se compliquer de divers Sutres troubles trophiques, tels que arthropathies, escarres fresières ou sacrées, etc.

C'en est assez, je l'espère, Messieurs, pour vous faire reconnaître l'intérêt qui, à notre point de vue, s'attache à l'étude de l'hémiplégie spinale. Je ne saurais trop le répéter, cet ensemble symptomatique ne se produit pas seulement, comme on a pu le penser pendant un temps, en conséquence de lésions traumatiques de la moelle épinière. Je l'ai pour mon compte observé, sous la forme bien dessinée d'hémiparaplégie avec anesthésie croisée, dans cinq cas. Dans trois de ces cas, il s'agissait d'une myélite scléreuse transverse; dans un quatrième d'une néoplasie intra-spinale[†]; dans le cinquième enfin, déjà mentionné plus haut, une tumeur, primitivement développée à la face interne de la dure-mère, avait, à un moment donné, en s'étendant dans le sens antéropostérieur, déterminé sur un point de la région dorsale, une compression à peu près exactement limitée à une moitié latérale de la moelle épinière.

^{1.} Charcot et Gombault. — Note sur un cas de lésions disséminées des centre nerveux observées chez une femme syphilitique. In Archives de physiologis, 1878, p. 173.

HUITIÈME LEÇON

De la Compression lente de la moelle épinière. — Paraplégie cervicale. — Symptômes particuliers. — Pouls lent permanent.

Sommanz. — De la paraplégie cervicale. — Compression des nerfs des extrémités supérieures. — Lésions de la moelle épinière au cou; leur mode d'action dans la production de la paraplégie cervicale. — Distinction entre la paraplégie cervicale due à la compression des nerfs périphériques et celle qui dépend d'une lésion de la moelle. — Altération des cellules nerveuses motrices et tumeurs de la moelle, cause d'une troisième forme de la paraplégie cervicale.

De quelques symptômes particuliers de la compression lente de la moelle cervicale. — Troubles oculo-pupillaires. — Toux et dyspnée. — Vomissements à retour fréquent. — Gêne de la déglutition. — Hoquet. — Troubles fonctionnels de la vessie. — Attaques d'épilepsie.

Du pouls lent permanent. — Ralentissement temporaire du pouls dans les fractures des vertèbres du cou. — Pouls lent permanent lié à certaines affections organiques du cœur (rétrécissement aortique, dégénérescence graisseuse du tissu cardiaque, dépôts fibrineux). — Insuffisance des lésions cardiaques, dans certains cas, pour expliquer le pouls lent. — Accidents liés au pouls lent permanent : Syncope, état apoplectiforme, accès convulsifs. — Dans certains cas le point de départ du pouls lent permanent doit être recherché dans la moelle cervicale ou dans le bulbe. — Cas du D' Halberton.

Mort subite par rupture du ligament transverse de l'apophyse odoutoïde.

Symptômes qui accompagnent les lésions du rensiement lombaire et de la queue de cheval.

Messieurs,

Je terminerai cette série d'études relatives à la compression spinale lente, en appelant votre attention sur certaines particularités qui s'observent quelquesois dans les cas où la lésion, qui détermine les phénomènes de compression, affects la région cervico-brachiale de la moelle épinière.

I.

Nous nous occuperons, en premier lieu, d'une forme singulière de paralysie qu'on peut rencontrer en pareil cas et que nous vous proposerons de désigner, à l'exemple de M. Gull, sous la dénomination, assurément très pratique, de paraplégie cervicule. La paralysie occupe alors, soit un seul des membres supérieurs, soit les deux membres supérieurs à la fois, exclusivement ou tout au moins d'une facon prédominante. — Les membres abdominaux sont souvent affectés à leur tour, par la suite, mais généralement à un degré relativement moindre. Il n'est pas très rare de rencontrer cette forme de paralysie dans le mal de Pott cervical.

a) Il peut arriver, et il arrive, en effet, assez fréquemment dans cette variété du mal de Pott, que les nerfs des extrémités supérieures soient comprimés, tantôt au niveau des trous de conjugaison, tantôt dans leur passage à travers la dure-mère épaissie par le fait de la pachy méningite caséeuse. Cette compression, portée à un certain degré, aura nécessairement, tit ou tard, pour résultat, une paralysie portant, suivant le cassoit sur un seul de ces membres isolément, paralysie toute périphérique et qui se traduira à peu près, Messieurs, par l'ensemble des symptômes suivants :

A l'origine, une douleur vive occuperait le trajet des troncs nerveux comprimés et irrités; il pourra s'y joindre une hyperesthésie plus ou moins prononcée des téguments, des troubles vaso-moteurs variés, diverses éruptions cuta-

^{1.} Cervical Paraplegia, in Gug s Hosp. Reports, t. IV, 1858, p. 207.

nées vésiculeuses et bulleuses, etc., en un mot toute la série des phénomènes que nous avons naguère appris à connaître à propos des pseudo-névralgies et sur lesquels, par conséquent, il n'est pas nécessaire de revenir. L'impuissance motrice ne tarderait pas à survenir, et les muscles des membres paralysés présenteraient bientôt une atrophie plus ou moins accusée, accompagnée ordinairement d'une diminution plus ou moins accentuée de la contractilité faradique par le progrès du mal, l'hyperesthésie ferait place à une anesthésie souvent très profonde. Enfin, il y aurait lieu de relever l'existence, dans les membres privés du mouvement, d'un amoindrissement et même de la suppression totale des actes réflexes!

b) La compression subie par les filets nerveux qui donnent naissance au plexus brachial n'est pas, tant s'en faut, la seule cause organique capable de produire la paraplégie cervicale; celle-ci peut se montrer encore en conséquence de lésions qui portent leur action sur la moelle épinière elle-même.

S'il est vrai qu'une compression très accentuée, poussée au point, par exemple, de déterminer un aplatissement prononcé de la moelle, a pour effet nécessaire, lorsqu'elle s'exerce sur la région cervico-brachiale, de paralyser les quatre membres, l'observation démontre, d'un autre côté, qu'une pression moins forte, s'exerçant sur cette même région, peut dans de certaines conditions, avoir pour résultat d'occasionner une paralysie motrice limitée, au moins pendant quelque temps, aux deux membres supérieurs ou même à l'un de ces membres.

^{1.} Sur la paraplégie cervicale par compression des troncs nerveux, consultez: Brodie. — Injuries of the spinal Cord. In Medico-chirurgical Transact., 1837, t. XX, p. 131; — Marshall Hall. In Medico-chir. Transact., 1839, t. XXIII, p. 216; — Niemeyer. Speciell Pathol., t. II, p. 328; — M. Rosenthal. — Constatt's Jahresb., 1866, 2° Bd., 1 Abth. p. 45 et Nervenkrankh. — Benedikt. Elektrotherap., t. II. p. 316. — J.-A. Michaud. Sur la méningite et sur la myélite dans le mal vertébral. Paris, 1871, p. 56.

Pour se rendre compte anatomiquement et physiologique ment de ce phénomène, mis en relief par l'observation cli nique, on a proposé d'admettre que les conducteurs pour le incitations motrices volontaires des membres thoraciques occupent, dans les cordons antérieurs de la moelle cervicale, un plan plus superficiel que celui qu'occupent les conducteurs des mêmes incitations pour les membres inférieurs. Il suit naturellement de là que les deux ordres de conducteur peuvent être lésés isolément, séparément!

Quelle que soit la valeur de cette interprétation, on ut saurait, Messieurs, je le répète, mettre en doute l'existere de la forme de paralysie des membres supérieurs sur laquelle j'appelle votre attention. Voici d'ailleurs l'indication sone maire des traits particuliers sous lesquels elle se présente et qui permettent de la distinguer des paralysies cervicales lieu à la compression périphérique des nerts. — Dans celle-i, vous le savez, l'impuissance motrice est précédée et accompagnée de douleurs vives (pseudo-névralgies), suivie tôt et tard d'anesthésie : il s'y ajoute une atrophie plus ou moins marquée et plus ou moins rapide des masses musculair s, avec diminution de la réaction faradique. Les actes reflexes dans les membres paralysés sont amoindris et supprimes.

La paraplégie cervicale par compression spinale anterpostérieure se présenterait au contraire avec des caracters tout autres. Ici les muscles conservent pendant fort long-temps leur volume ainsi que leurs propriétés électriques. Le sensibilité des membres paralysés peut n'être pas notablement modifiée; enfin, non seulement les phénomènes réflexes persistent dans ces membres, mais encore ils s'y montres quelquefois manifestement exaltés. Cette circonstance quelquefois manifestement exaltés. Cette circonstance que

^{1.} Consulter: Brown-Sequard. — Journal de la physiologie, etc., t VI 1865, p. 139, 631 et 652. — Eulenburg. — Fractionnel en Nerventrauti-Berlin, 1871, p. 379.

suffirait à elle seule pour démontrer que la lésion ne porte pas sur le trajet périphérique des nerss, se trouve mise en relief déjà dans une observation recueillie par M. Budd et qui fait partie d'un mémoire très intéressant dont la publication remonte à l'année 1839¹. Il s'agit, dans ce cas, d'une jeune fille scrosuleuse, atteinte de carie des vertèbres cervicales et chez laquelle se développa consécutivement un abcès rétropharyngien. Pendant deux ans environ la paralysie s'était montrée limitée aux membres supérieurs; elle envahit par la suite le membre inférieur droit. Sous l'influence de diverses excitations, ainsi que pendant l'acte de la micturition et de la défécation, des mouvements involontaires plus ou moins énergiques survenaient dans ce membre, et aussi parsois, bien que toujours à un degré moins prononcé, dans le membre supérieur du même côté.

Un fait rapporté par le D' Radclisse doit être rapproché, à certains égards, de celui du D' Budd?.

c) Il est encore, Messieurs, un autre mode suivant lequel une altération de la région cervico-brachiale de la moelle épinière pourrait déterminer une paralysie motrice bornée aux membres supérieurs. Vous n'ignorez pas que, dans certains cas de paralysie infantile spinale, la paraplégie cervicale s'observe lorsque la lésion systématique des cornes antérieures de la substance grise est limitée, dans une certaine étendue en hauteur, au renflement brachial. Les mem-

^{1.} Pathology of the spinal Cord. In Med.-chir. Transact., 1839, t. XXXII, p. 141.

^{2.} Un cas, recueilli à la clinique d'Oppolzer par M. Schott, et un autre cas observé par MM. Vogel et Dittmar sont aussi des exemples de compression lente s'exerçant sur la partie antérieure de la région cervicale de la moelle épinière, et avant déterminé une paralysie motrice limitée aux membres supérieurs. Ces deux faits ont été signalés dans un intéressant travail de M. Emil Rolle. Krankheits Erscheinungen in Folge von Compression der oberster Dorsalstücks des Rückenmarcks. In Wiener med. Wochenschr., n° 24, 25, 1864 et Canstatt's Jahresb., 1865, t. III, p. 30.

bres paralysés présentent alors, dès l'origine, une flaccidité extrême, résultat de la perte de la tonicité des muscles; le actes réflexes sont plus ou moins complètement abolis; le muscles atrophiés ne répondent plus aux excitations faradiques. La sensibilité n'est, dans la règle, en rien modifiée.

Une myélite aigué, partielle, de même siège, produirait 🧸 peu de chose près les même effets' et l'on peut en dire autant d'une tumeur qui, primitivement développée vers le centre de la moelle cervicale, s'étendrait principalement en avant de manière à affecter surtout la substance grise des cornes antéricures. Seulement, dans ce dernier cas, en raison de l'évolution relativement lente de la lésion et de son extension, pour ainsi dire fatale à un instant donné, soit aux faisceaux blancs, soit aux régions postérieures de la substance grise, l'aspect des symptômes se montrerait nécessairement plus ou moins profondément modifié. Quoi qu'il en soit, on pourrait citer quelques exemples où une tumeur intra-spinale cervicale déterminé dans les membres supérieurs une paralysie se rapprochant, à beaucoup d'égards, du type infantile. A ce propos je me bornerai à signaler une observation recueillie par M. Gull et où il s'agit d'un enfant de 8 mois chez lequel un tubercule solitaire s'était développé a la partie inférieure du renslement cervical, au niveau de l'origine des 6° et 7° ners cervicaux. La paralysie envahit d'abord graduellement le membre supérieur droit; puis, au bout de quinze jours, elle s'était étendue au membre supérieur gauche. Deux mois après le début des premiers symptômes, les membres paralysés, profondément amaigris, pendaient flasques et inertes de chaque côté du corps. Les membres abdominaux étaient faibles, mais le petit malade pouvait les mouvoir volontairement. La mort survint environ six mois après l'invasion de la paralysie.

^{1.} Ollivier (d'Angers), t. II, p 319, 3' édition.

squ'au dernier moment les mouvements volontaires persisrent à un certain degré dans les membres inférieurs.

Je ne m'étendrai pas plus longuement ici sur cette derère variété de paralysie cervicale d'origine spinale; elle ra ailleurs l'objet d'une étude approfondie.

П.

Je me propose actuellement de vous présenter quelques marques relatives à un certain nombre de symptômes qui manifestent parfois, en conséquence des lésions par comcession soit de la région cervîcale, soit de la partie supécure de la région dorsale de la moelle. Les symptômes en mestion méritent d'autant mieux de nous arrêter que, d'un trê, ils ont été jusqu'ici, pour la plupart du moins, peu marqués, et que, d'un autre côté, ils peuvent exister, durant asieurs semaines, ou plus longtemps encore, à l'état d'isoment, c'est-à-dire indépendants de toute paralysie motrice membres, constituant pour ainsi dire, pendant ce temps, seule révélation clinique de l'affection spinale.

a) Vous n'ignorez pas que des troubles oculo-pupillaires us ou moins accusés se produisent assez fréquemment par fait des lésions traumatiques portant sur la moelle cervicale sur la moelle dorsale supérieure. C'est tantôt la dilatation ayosis spastica), tantôt au contraire, et plus souvent, la atraction pupillaire (myosis paralytica) qu'on observe en reil cas; elles occupent tantôt un seul œil, tantôt les deux ux à la fois. On peut voir, sur un même œil, les deux dres de phénomènes se succéder et alors la dilatation

Guy's Hospital Reports. 1858, p. 206, case xxxx. Voir aussi les cas xv même recueil (1856, p. 181), où il s'agit vraisemblablement d'un bine.

spasmodique précède la contraction paralytique. Ce sont le aujourd'hui des faits de connaissance vulgaire. Mais ce que l'on sait moins peut-être c'est que la mydriase, résultant d'une irritation permanente de la région cilio-spinale, déterminée par une cause traumatique, peut subsister, d'une manière continue, pendant plusieurs semaines, sans adjonction de paralysie des membres, ainsi que le démontre une observation recueillie par M. Rosenthal et sur laquelle je reviendral tout à l'heure.

Ces mêmes modifications de l'orifice pupillaire peuvent se montrer liées aux lésions par compression des régions supérieures de la moelle. M. Ogle les a signalées dans plusieurs cas de mal de Pott cervical. Dans un cas du même genre, publié par M. A. Eulenburg3, la pupille droite resta très manifestement dilatée pendant quatre semaines, après quoi elle reprit progressivement ses dimensions normales. L'affection osseuse, chez ce malade, paraissait occuper la dernière vertèbre cervicale et les trois premières dorsales. Un fait recueilli par M. E. Rollet, à la clinique d'Oppolzer , est, dans l'espèce, particulièrement intéressant, parce qu'il montre la dilatation des deux pupilles, accompagnée d'un certain degré de protrusion des bulbes oculaires, précédant quelque temps le développement de la paralysie motrice dans les membres inférieurs. Il s'agissait, dans ce cas, d'une tuberculose occupant les 3° et 4° vertèbres dorsales et ayant déterminé par compression un ramollissement des cordons antérieurs dans la région correspondante de la moelle épinière. Il serait facile, sans doute, de multiplier ces exemples.

^{1.} Gehrard - Centralblatt, 1865, p. 10.

^{2.} Lendet — Mém. de la Societé de Biologie, 1863, p. 105. — Rendu — Des troubles fonctionnels du grand sympathique observés dans les places de la moede cervicale. In Arch. gén. de méd., sept. 1869, p. 286-2 97. → A. Eulenburg und P (intimum. — Pathologie des Sympathique, Berlin, 1873, p. 2-3. A. Eulenburg — Greifswalder med. Beiträge, 1864, pp. 81, 88.

^{4.} Loc. cit. In Canstatt's Jahresb., 1864, t. III, p. 30.

la dyspnée qui, dans la compression des régions supérieures de la moelle épinière, peuvent exister à titre de symptômes isolés, longtemps avant l'apparition de la paraplégie. Combinés avec les douleurs névralgiques qui, en pareil cas, occupent naturellement les parties supérieures du thorax, ces symptômes ont quelquefois reproduit, jusqu'au point de rendre la méprise facile, les apparences de la phtisie commençante, c'est là une circonstance que le sens pratique de M. Gull n'a pas manqué de mettre convenablement en relief, et, à ce propos, il cite une observation qu'il me paraît utile de vous faire connaître au moins sommairement.

Le fait est relatif à un boulanger, âgé de trente ans, qui, depuis deux mois environ, lors de son entrée à Guy's Hospital, se plaignait de toux et de dyspnée accompagnées de douleurs dans la partie supérieure du dos ainsi que dans l'épaule droite, de transpirations fréquentes, d'un certain degré d'amaigrissement et enfin de prostration des forces. Quatre jours après l'admission, il se trouva tout à coup dans l'impossitulité de rendre ses urines volontairement et quinze jours plus tard les genoux devinrent douloureux (arthropathies spinales?) en même temps que s'exaspérait la douleur thoracique; puis le mouvement commença à s'affaiblir dans les membres inférieurs. La paralysie motrice s'accusa aussi progressivement dans ces membres; bientôt elle se montra complete, absolue. La sensibilité était de son côté naturellement amoindrie dans les membres paralysés et dans toute la partie inférieure du tronc, jusqu'au niveau de la 3º côte. Une vaste escarre s'étant déclarée à la région sacrée le malade succomba, quatre mois environ après le début des premiers accidents. La moelle épinière, à l'autopsie, fut trouvée ramollie dans l'étendue d'un pouce environ et dans toute son épaisseur, à la hauteur de la première vertèbre dorsale. Une tumeur, du volume d'une noisette, était appendue à la face interne de la dure-mères elle avait déterminé la compression de la moelle, d'avant en arrière, au niveau du point ramolli. Les lobes inférieurs des deux poumons présentaient des lésions d'une pneumonit récente; nulle part, dans ces organes, il n'existait de tracer d'une lésion ancienne!.

Des symptômes fort analogues, sous tous les rapports, à ceux qui viennent d'être mentionnés, se retrouvent dans une observation appartenant également à M. Gull, mais où l'affection spinale n'était pas le résultat de la compression; elle consistait en une induration qui occupait le rensiement cervical?.

c) Des troubles gastriques variés et, en particulier, des vomissements à retours fréquents, doivent figurer aussi parmi les phénomènes qui se lient quelquefois aux premiers effets de la compression spinale cervicale. Ce symptôme s'est montré très accentué dans un cas où il s'agissait d'une tumeur intra-spinale (probablement un gliôme) qui occupait la partie centrale de la moelle, dans la moitié inférieure du renflement cervical3. Il existait aussi chez le petit malade cité plus haut! et qui présentait un tubercule solitaire développé dans la même région de la moelle. Il convient de mettre ces troubles digestifs en parallèle avec les criscs gastriques de l'ataxic locomotrice progressive et de la paralysie générale spinale; mais il importe surtout, au point de vue de la physiologie pathologique, de faire remarquer que des vomissements très tenaces, très persistants, sont, en dehors de toute commotion cérébrale, un symptôme immédiat assez fréquemment lié aux-

^{1.} W. Gull — Guy's Hospital Reports, 8° série, t. II, 1856, obs. 1, p. 145.

^{2.} Même recueil, obs. xvi, p. 185.

³ Gull. loc cit , t. II, p. 184, case xv.

^{4.} Gull, lac. cit., t. IV, p. 206, case xxxn.

^{5.} Voir p. 36.

lésions spinales occasionnées par une fracture des vertèbres cervicales. Le fait se trouve mentionné déjà, à la vérité, en passant, par Brodie; mais il est mis décidément en lumière par l'intéressante statistique de M. Gurlt, laquelle repose sur l'analyse de 300 cas de fracture des vertèbres cervicales survenues dans diverses régions!.

- d) Une gêne de la déglutition, plus ou moins prononcée et plus ou moins persistante, le hoquet, peuvent être rapprochés des troubles gastriques dont il vient d'être question. Ils surviennent dans les mêmes circonstances et se montrent, dans certains cas de compression de la moelle cervicale, quelquefois bien avant l'apparition de la paralysie des membres. On peut en dire autant des troubles fonctionnels de la vessie et du rectum et ce dernier sait contraste remarquablement avec ce que nous avons appris relativement à la saçon dont se comportent ces organes lorsque la compression porte sur la moelle dorsale. C'est là un point qu'il n'est pas sans intérêt de faire ressortir.
- e) Je ne ferai que mentionner les attaques d'épilepsie qui se manifestent quelquefois d'une manière périodique chez les sujets atteints de lésions spinales par compression. Contrairement à ce qu'auraient pu faire supposer les effets bien connus des sections d'une moitié de la moelle épinière chez certains animaux, l'épilepsie paraît être, chez l'homme, un résultat comparativement assez rare des lésions spinales. Pourtant j'ai pu aisément réunir une dizaine de cas de ce genre dont

^{1.} E. Gurit — Handb, der Lehre von der Knochenbrichen, 2 th 1 Lief 1864, p 62 Dans in cas de Brodie le liquide vomi présentait une coloration normetre. La membrane maqueuse de l'estomac etait pursennes de taches cerbym stripes et la cavité de l'organe etait remplie d'un liquide semblable du mare de cate, dans un des cas rapportes par Gurlt nº 35).

² Gull. loc. vit., can xv, xxxii

d Gull, loc. cut., xv, xvi

la moitié environ est relative à des lésions de la moelle cervicale déterminées par la compression.

Le plus remarquable de ces faits est incontestablement celui qui a été publié en 1862, dans la Gazette des hôpitaux, par M. Duménil (de Rouen) '. Vous ne confondrez pas ces convulsions générales, de cause spinale, avec l'ensemble symptomatique décrit par M. Brown-Séquard sous le nom d'épitepsie spinale et sur lequel nous avons plusieurs fois déjà appelé votre attention dans le cours de ces leçons'. Les convulsions toniques ou cloniques sont, dans ce dernier cas, vous le savez, limitées aux parties situées au-dessous de la lésion de la moelle épinière.

f) Un des faits les plus intéressants, mais aussi, si je ne m'abuse, les moins remarqués de la symptomatologie des lésions spinales cervicales, c'est, sans contredit, le ralentissement permanent du pouls que l'on observe quelquefois en conséquence de ces lésions.

L'observation chirurgicale a depuis longtemps reconnu que les fractures des vertèbres cervicales ont assez souvent pour effet de donner lieu à un ralentissement remarquable des battements du cœur. Telles sont en particulier les fractures intéressant les 5° et 6° vertèbres du cou. M. Hutchinson a vu, en pareil cas, le pouls, — qui toujours alors, suivant lui, reste

2. Charcot. - Leçons sur les maladies du système nerveux, t. 1, p. 218, 219.

^{1.} A. Duménd, loc. cit., p. 478. — Voir aussi les observations de Gedding, de Baltimore Brown Séquard, Journal de la physiologie, t. VI, p. 633; de Vebster (Medico-chi arqual Transact., 2° série, t. VIII), de Geadrin Oltivier, d'Angers, t. II, p. 502 et 520); de Charcot et Bouchard Bouchard Des degénérations secondaires de la moelle épinière, extrait des Archives renérales de médecine, 1866, p. 32); dans ce dernier cas la compression portait plutôt sur le busée

Pour l'épilepsie hée aux lésions des régions dorsale et lombaire de la moelle épinière, consulter. Leudet (Archives de médecine, 1863, t. 1. p. 266; Ollivier, d'Angers, 3º édit. 1837, t. II, p. 319); Rillet et Barthez (t. III, p. 589, 1859); Michaud Sur la maningite et la myelite, l'aris, 1871, p. 50. Brown-Séquard (Rescarches on Epilepsy, p. 11); Westphal (Archives de Psychiatric, t. I, p. 84, 1868). Ollivier, d'Angers (t. II, p. 319).

régulier, contrairement à ce qui aurait lieu s'il s'agissait de la commotion cérébrale, — ne plus battre que 48 fois à la minute! Suivant M. Gurlt, dont je vous ai recommandé déjà la statistique importante, les battements peuvent même descendre jusqu'à 36, à 20. Les fractures de la première dorsale paraissent être susceptibles elles-mêmes d'amener le ralentissement des pulsations? Bien entendu toute intervention de la commotion cérébrale se trouve écartée dans ses observations. Dans la règle, le ralentissement du pouls, lié aux fractures de la région cervicale, est un phénomène essentiellement transitoire et bientôt il fait place à une accélération très prononcée et presque toujours de mauvais augure.

Il arrive cependant parfois qu'il persiste, à titre de symptôme permanent, pendant plusieurs semaines. Je reviens à ce propos sur le cas du docteur Rosenthal (de Vienne) que j'ai mentionné plus haut: Un enfant de 15 ans reçut un coup qui le frappa dans la région de la 6° vertèbre cervicale. Les symptômes d'une commotion cérébrale légère et tout à fait transitoire se manifestèrent aussitôt, accompagnés d'une hémiplégie du côté droit qui, elle-même, ne dura pas plus de vingtquatre heures. Néanmoins pendant les quatre semaines qui suivirent l'accident, en outre de la dilatation pupillaire déjà signalée, on remarqua que le chiffre des battements du cœur restait, d'une façon permanente, très notablement abaissé. Les pulsations oscillaient entre 56 et 48 par minute. Le malade guérit complètement.

Ce cas, très remarquable incontestablement, ne rend-il pas déjà très vraisemblable, que le phénomène du pouls lent permanent pourra, dans de certaines circonstances, s'ob-

^{1.} Hutchinson. — On fractures of the Spine. In London Hosp. Reports, 1866, t. III, p. 366.

^{2.} Gurlt, lec. cit., p. 50, obs. 61 empruntée à Huhhes (Dublin Hosp. Rep., t. II, 1815, p. 145) et obs. xx11, rapportée par Tyrrel (London med. and Phys. Journal, t. LXI, new serie, vol. VI, 1829, p. 232).

server avec toutes ses conséquences, à la suite des lésion irritatives de la moelle cervicale, en dehors même de tout influence traumatique?

J'ai dit « avec toutes ses conséquences », parce qu'en rét lité, ainsi que vous allez le reconnaître dans un instant, le pouls lent permanent n'est pas, tant s'en faut, un phénomèr indifférent, pour peu qu'il soit très accentué.

En dehors des lésions traumatiques de la moelle cervical ou du bulbe rachidien, le pouls lent, dans l'opinion des au teurs, peu nombreux d'ailleurs, qui l'ont étudié, ne s'obsetverait que comme une conséquence de certaines maladie organiques du cœur : le rétrécissement aortique, la dégénérescence graisseuse des muscles ventriculaires, la présent de dépôts fibrineux (infarctus?) dans ces mêmes muscles!. Il suis bien loin de vouloir nier que le phénomène du pouls let puisse reconnaître, en effet, pour point de départ une lesse organique du cœur. Mais je dois déclarer que trois fois j'à observé ce phénomène persistant, sous une forme très accer tuée (20, 30 pulsations par minute), à l'état permanent, pendas plusieurs années, chez des vieillards de cet hospice, et qui dans ces trois cas, après vérification anatomique attentive, cœur a été trouvé soit tout à fait sain, soit ne présentant que des altérations véritablement banales, surtout à cette époque de la vie3. J'ai été conduit par là à me demander si, tout moins dans ces cas où les lésions cardiaques font défaut,

^{1.} W. Stokes. — Observations on some cases of permanently Store Pul-(Hublin Quarterly Journal of medic. Science, August. 1, 146. — Tradec maladies du caur et de l'aorte, trad. par le D' Senac, pp. 138, 232, 308, 31 337. — R. Quain. — Medico-chir. Transactions, t. XXXIII.

^{2.} Ogle. — Febrinous masses deposited in the substance of the heart's Wall Remarkable Slowness of the pulse; Epileptic Secures (Pathological Social 1863, p. 89)

^{3.} Le cour ne présentait, à l'auscultation et à la percussion, aucus of d'altération dans un cas très interessant de pouls lent permanent avec attags syncopales et épileptiques, publié par M. A. Retureau, dans l'Union médice (1° mars 1870, n° 25, p. 331)

serait pas dans la moelle cervicale ou dans le bulbe rachian, plutôt que dans le cœur. A la vérité, les recherches natomiques, que j'ai entreprises à cet égard, sont restées squ'ici sons résultat définitif. Mais il importe de remarquer n'elles datent d'une époque où nos moyens d'exploration, en qui concerne les centres nerveux, étaient beaucoup moins issants qu'ils ne le sont devenus aujourd'hui.

Si. Messieurs, j'insiste sur le pouls lent permanent considéré us ses relations possibles avec les lésions spinales ou bulires, c'est non seulement parce qu'il s'agit là d'un phénome dont l'interprétation intéresse au plus haut degré la sysiologie pathologique, mais encore parce que, très habiellement. Il s'y surajoute, ainsi que je le laissais pressentir ut à l'heure, des accidents graves capables de déterminer pidement la mort.

Voici d'ailleurs en quoi ces accidents consistent. Ils surconnent par accès, se répétant régulièrement à des époques as ou moins éloignées: tantôt ils se présentent avec tous les cactères de la syncope; tantôt ils participent à la fois, quant x symptômes, de la syncope et de l'état apoplectique; il est sin des cas, dans lesquels il s'y adjoint des mouvements l'eptiformes, surtout marqués à la face, avec changement coloration du visage, écume à la bouche, etc. Le pouls dans l'intervalle des crises, bat en moyenne, 30, 40 fois minute, se ralentit encore pendant l'accès, jusqu'à desndre à 20, ou même à 15 pulsations. Il s'arrête même omentanément, quelquefois complètement. Toujours l'état incopal ouvre la scène; l'état apoplectique avec sommeil ertoreux survient ensuite, au moment où le pouls, un insat supprimé, reparaît, et où la pâleur des traits fait place 😹 rougeur du visage. C'est dans ces mêmes conditions que montrent parfois les convulsions épileptiformes.

L'ensemble symptomatique reste invariable, Messieurs, ainsi que le démontrent mes trois observations, soit qu'il y ait des lésions organiques du cœur bien et dûment constatées, soit alors que ces lésions n'existent pas. Quelle est donc l'origine du ralentissement du pouls et des accidents qui s'y surajoutent dans les cas du dernier genre? Je suis très porté à croire, je le répète, qu'elle doit être cherchée dans la moelle épinière ou dans le bulbe. En l'absence d'observations personnelles propres à décider la question, je puis étayer mon hypothèse non seulement sur ce qui a été dit tout à l'heure des effets produits par l'irritation traumatique des régions supérieures de la moelle, mais encore sur la connaissance d'un fait particulier extrêmement remarquable et qui, juaqu'ici, est resté dans l'ombre, je ne sais trop pour puoi.

Ce fait appartient au D' Halberton, qui l'a publié dans les Transactions médico-chirurgicales de Londres, pour 1°44'. Il concerne un gentleman agé de 64 ans qui, dans une parte de chasse, fit une chute sur la tête et perdit connaissance un instant. Il dut rester plusieurs semaines au lit, se plaignant d'une douleur vive au cou et d'une gene marquée dans les mouvements de la tête. Cette gêne persista longtemps; cependant durant les deux années qui suivirent l'accident, co gentleman put se livrer tant bien que mal à la plupart de 😂 occupations favorites. Ce n'est qu'au bout de ces deux annies que survint la première crise syncopale (a fainting tit), el l'on reconnut à cette occasion, pour la première fois, que 16 pouls était ralenti d'une manière permanente. Pendant le cours des deux ou trois années qui survirent, les acces & reproduisirent et se rapprochèrent de plus en plus, en mêmi temps qu'ils devenaient plus longs. Le plus souvent, dans cei

^{1.} T. H. Halberton — A case of slow pulse with tainting ato, which from on two years after an injury of the neck, from a fall. Not class Trans., t. XXIV. London, 1844.)

crises, l'état syncopal faisait place bientôt aux phénomènes apoplectiformes et épileptiformes dont je vous entretenais il y a un instant. Le pouls qui, dans les conditions ordinaires, était en moyenne à 33, tombait à 20, à 15 même aux approches de l'accès, et il cessait momentanément de battre lorsque celui-ci avait éclaté.

La mort survint dans une de ces crises, et voici ce que l'autopsie, saite par Lister, permit de constater. La partie supérieure du canal spinal et le trou occipital étaient considérablement rétrécis dans le diamètre antéro-postérieur; à peine ce dernier pouvait-il admettre le petit doigt. La dure-mère et le ligament qui recouvre la partie postérieure du corps de l'axis, étaient très épaissis. L'atlas avait conservé sa situation normale, mais les articulations qui l'unissent à l'occipital avaient subi l'ankylose osseuse, de manière à ne permettre aucun mouvement. La moelle allongée était très petite et d'une consistance très ferme. Le cœur était volumineux, les parois ventriculaires plutôt minces, mais il ne présentait d'ailleurs, à part un certain degré d'épaississement de l'endocarde dans plusieurs cavités, aucune altération digne d'être notée.

L'auteur n'hésite pas à rattacher tous les symptômes relevés dans son intéressante observation — pouls lent permanent, crises syncopales suivies de symptômes apoplectiformes et épileptiformes, — aux effets de la compression que la moelle cervicale et le bulbe avaient dû subir en conséquence du rétrécissement que présentaient la partie supérieure du canal vertébral ainsi que le trou occipital. Je m'associe sans réserve à son opinion!.

^{1.} Le pouls lent permanent avec attaques syncopales, apoplectiformes et épileptiformes, s'observe quelquefois à titre d'accident consécutif à la diphtérie. Il y a lieu de croire, d'après ce qui précède, que ces symptômes qu'on s'efforce toujours de rattacher soit à une altération des parois ventriculaires, soit à la formation de caillots dans les cavités cardiaques, relèvent, dans certains cas au moins, d'une lésion siégeant dans le bulbe ou dans la moelle cervicale supérieure; c'est là une thèse que je me réserve de développer par la suite.

C'est ici le lieu de vous remettre en mémoire l'accidenterrible qui se produit assez fréquemment dans le mal de Pot cervical : je veux parler de la rupture du ligament transvers qui maintient l'apophyse odontoïde sur l'axis, et de la luxation de l'apophyse qui en résulte. L'histoire des effets de le compression brusque de la moelle cervicale et du bulbe, que survient alors, ne prête pas à de longs développements des criptifs; c'est la mort subite, la mort « sans phrase » — passez-moi le mot — qui s'ensuit. Cet accident, je le répète, est loin d'être rare. M. Ogle, à lui seul, a rassemblé quatre et cinq faits de ce genre, recueillis dans sa pratique d'hôpital!

III.

Pour en finir avec ce qui a trait à l'histoire de la compression spinale lente, il me reste à vous dire quelques mois relativement aux symptômes particuliers qui s'observent lorsque la lésion porte sur le renflement lombaire ou encore sur la queue de cheval. Je serai bref sur ce point, parce qu'un'a pas encore été, que je sache, l'objet d'études cliniques suffisantes. Les seuls faits à relever pour le cas où il s'agirant d'une altération profonde, occupant le renflement lombaire dant toute l'étendue de sa portion inférieure jusqu'au filum terminale, sont : la flaccidité que présenteraient les membres paralysés, l'inertie très accentuée du sphincter anal et vésical, l'obnubilation ou même la suppression des actes réflexes. S'

Consulter à ce sujet : Millner Barry. British med. Journal. July, 1856 - R. Thompson. Med. Times. Janvier 1860; — Eisenhman. Die Ursacht des diphtherischen Lähmungen. Deustche Klinik. July 1861, no 29, p. 256, — Greenhow. Clin. Soc of London. (The Lancet, May 4, 1872, p. 615.)

^{1.} Ogle. — Patholog Society, 1863, p. 17.
2. Brown Schund. → Diagnostic et traitement des principales formes à paralysie des membres inferieurs. Paris, 1864, p. 73. — W. Ogle. — Patholog Society, 1853, t. IV. Fracture of the last dureal vertebra with destruction the spinal marrow.

lésion siègeait d'un seul côté du renflement, soit à droite, par exemple au niveau de la 3° paire sacrée, s'étendant un eu au-dessus et au-dessous de ce point, on observerait les hénomènes suivants : paralysie des mouvements à droite l'occupant guère que la jambe et le pied; conservation de la ensibilité de ce côté, dans les parties paralysées; anesthésie complète ou à peu près, des parties correspondantes du côté gauche, avec conservation du mouvement volontaire. De plus, il y aurait — et c'est là ce qui permettrait de différencier ce cas de ceux où la lésion hémilatérale siège plus haut dans la moelle — perte de la sensibilité dans diverses parties des deux côtés du tronc et aux membres inférieurs, surtout à lanus, au périnée et aux genoux¹.

Les effets de la compression des nerfs de la queue de cheval partirent naturellement dans l'histoire des lésions des nerfs priphériques. Les douleurs pseudo-névralgiques, la paralysie motrice et l'anesthésie, varieraient nécessairement de siège d'étendue, suivant le mode de répartition et le degré de la son des nerfs. Les sphincters de l'anus et de la vessie seraient, en pareil cas, le plus souvent indemnes, mais il pourrait se former des escarres à développement rapide à la région sacrée et sur d'autres parties des membres inférieurs.

Ici s'arrêteront, Messieurs, les développements relatifs aux ymptòmes des compressions spinales. Si le temps me l'eût ermis, j'aurais voulu vous montrer, par l'examen de quelnes exemples particuliers, le parti qu'on peut tirer de la

Brown-Sequand, for cit, p. 623.— Kunpp (New-York Journal of medeec. ~94 1851, p. 193. — Descuelles. — Société anatomiq, 1852, p. 12. fon Hugue'al Reports, t. III, 1866, p. 343.

¹ Voir a ce propos l'observation très interessante, bien que non snivie d'aupue, rapportes par M. Brown-Séquard dans le Journal de physiologie, t. IV, 33, p. 621, . br. xxiii.

connaissance des faits que nous avons enregistrés dans la clinique des maladies de la moelle épinière. Je me vois forcé, à mon regret, de laisser quant à présent, à l'état de projet, ce travail d'application.

TROISIÈME PARTIE

Des amyotrophies spinales.

Paralysic spinale infantile; — Paralysic spinale de l'adulte; — Atrophic musculaire progressive spinale; — Sciérose latérale amyetrophique, etc.



.

NEUVIÈME LEÇON

Paralysie infantile.

Somann. — Myopathies spinales ou de cause spinale. — Caractères généraux. — Localisation des lésions spinales dans les cornes antérieures de la substance grise.

Paralysie spinale infantile. — Elle sera considérée comme maladie d'étude. — Symptômes: période d'invasion, ses modes; — seconde période ou régression des symptômes avec localisation des lésions musculaires (Atrophie musculaire, arrêt de développement du système osseux, refroidissement des membres, déformations, pied bot paralytique).

Anatomie pathologique de la paralysie infantile. — Lésions des muscles aux diverses périodes: surcharge graisseuse. — Lésions du système nerveux: historique (Charcot et Cornil, Vulpian et Prévost, Charcot et Joffroy, Parrot, Lockhart-Clarke et Johnson, Damaschino et Roger). — Localisation des lésions dans les cornes antérieures de la substance grise. — Altérations secondaires: transformation scléreuse de la névroglie; foyer de désintégration; sclérose partielle des cordons antéro-latéraux; atrophie des racines antérieures. — Raisons qui tendent à démontrer que la lésion primitive réside dans les cellules nerveuses.

· 1.

Messieurs,

Je veux appeler votre attention sur un groupe nosographique, que je vous proposerai de désigner sous le nom de myopathies spinales ou de cause spinale.

Une lésion trophique des muscles, plus ou moins étendue et plus ou moins profonde, est un trait commun à toutes les

1. Cette leçon, faite à la Salpêtrière en juillet 1870, a été publiée dans la Resue photographique des hôpitaux, janvier et février 1872.

individualités du groupe et c'est là, de plus, leur caractère clinique le plus saillant.

D'un autre côté, les affections musculaires dont il s'agit paraissent devoir être rattachées toujours à une altération qui occupe d'une manière prédominante, sinon exclusive, certains éléments bien déterminés de la substance grise, à savoir : l'appareil des cellules nerveuses dites motrices, lesquelles, comme vous le savez, ont pour siège les cornes antérieures de la substance grise de la moelle épinière.

Avant d'entrer dans l'étude particulière des diverses affections qui constituent ce groupe, permettez-moi de vous présenter quelques détails préliminaires, propres à mettre en relief les caractères généraux que je veux indiquer d'une façon tout à fait sommaire.

Bien qu'elle occupe, dans la moelle épinière, un espace relativement restreint, la substance grise centrale est cependant, au point de vue physiologique, la partie la plus importante du centre spinal. Qu'il me suffise de vous rappeler que ce cordon central de substance grise est un lieu de passage obligé pour la transmission des impressions sensitives, que les impulsions motrices volontaires et réflexes doivent nécessairement, elles aussi, passer par la substance grise, — de telle sorte que, si cette voie était coupée, l'accomplissement de toutes ces fonctions serait du même coup rendu impossible. Mais il semble aujourd'hui démontré que toutes les partice de la substance grise ne sont pas indistinctement affectées à l'exécution de ces diverses fonctions. Dans cet espace si limité, je le répète, si circonscrit, qu'occupe la substance grise au centre de la moelle épinière, il y a lieu d'établir plusieurs régions, plusieurs départements bien distincts. C'est ainsi, par exemple, que M. Brown-Séquard, suivi en cela par M. Schiff, sépare physiologiquement, d'une façon très nette, ce qu'il appelle la substance grise centrale et les cornes de substance

grisc. La première aurait seule (avec les cornes postérieures, du moins pour une part), un rôle sérieux dans la transmission des impressions sensitives. Quant aux cornes antérieures, elles seraient destinées surtout à la transmission des excitations motrices et auraient peu de rapport avec la sensibilité.

Messieurs, ces résultats, fondés sur l'expérimentation physiologique, trouvent leur confirmation dans la pathologie. La maladie, en effet, mieux encore que ne peut le faire le physiologiste le plus habile, produit parfois des altérations qui affectent isolément les diverses régions de la substance grise.

C'est là justement le cas des affections que nous allons décrire. Elle sont déterminées par une lésion qui peut sièger exclusivement, ou à peu près, sur les cornes antérieures et, en conséquence, tandis que la transmission des impressions sensitives n'est en rien modifiée, si ce n'est très accessoirement et comme par hasard, les fonctions motrices, au contraire, sont lésées profondément.

Cette absence d'une modification de la sensibilité est un trait qui différencie les maladies du groupe des diverses formes de myélites que nous étudierons bientôt et qui, comme les premières, peuvent affecter la substance grise centrale.

Dans ces myélites centrales, la lésion inflammatoire porte indistinctement sur tous les points, sur toutes les régions de la substance grise, d'où il résulte que la sensibilité et le mouvement sont, de toute nécessité, altérés simultanément. Les fonctions motrices et la nutrition des muscles, sont seules affectées au contraire dans les cas de myopathies spinales proprement dites, du moins dans les types purs, exempts de toute complication. Et, puisque nous en sommes à comparer la myélite aux myopathies spinales, faisons ressortir encore les traits suivants qui appartiennent à la première et non aux secondes.

L'affection musculaire est, dans celles-ci, bornée aux

muscles de la vie animale, en particulier aux muscles des membres; le tronc, la tête, ne sont pas épargnés, tant s'en faut; mais les fonctions de la vessie et du rectum sont, en général, respectées.

Il est rare, aussi, contrairement à ce qui a lieu dans la myélite ordinaire, de voir des escarres ou d'autres troubles de nutrition de la peau se produire dans les myopathies spinales, même dans les cas les plus graves.

Ensin, l'exaltation des propriétés réflexes, les différentes formes de l'épilepsie spinale qui se voient dans certaines myélites, la contracture permanente qui s'y surajoute — et qui constitue aussi un des symptômes des maladies scléreuses des cordons blancs antéro-latéraux parvenues à un certain degré de développement, — font défaut dans les myopathies spinales.

En somme, Messieurs, les lésions du système musculaire de la vie animale, se traduisant par une impuissance motrice et une atrophie plus ou moins accusées, sont, ainsi que je vous l'avais fait pressentir, le caractère clinique prédominant des maladies qui composent le groupe nosographique que nous nous proposons d'étudier avec vous. Mais à ce propos, il convient d'établir une distinction importante.

Tantôt l'impuissance motrice survenue dans un certain nombre de muscles ou groupes de muscles, est le premier symptôme que l'observation fasse reconnaître. Le muscle est d'abord paralysé, les fonctions motrices sont ancanties d'une façon plus ou moins complète; la structure du muscle semble ne s'altérer que secondairement.

D'autres fois, au contraire, les muscles affectés sont, des l'origine, le siège de troubles trophiques très accentués et l'impuissance motrice, en pareille circonstance, semble être en quelque sorte proportionnelle au degré de l'atrophic subte par le muscle.

Ce sont là deux cas extrêmes, reliés par de nombreux intermédiaires, car souvent, le plus souvent peut-être, les muscles malades sont à la fois paralysés et atrophiés et, en outre, lésés plus ou moins profondément dans leur texture.

Les affections que nous allons réunir sous une même rebrique, avaient été jusqu'ici tout à fait séparées, en nosographie. comme s'il s'agissait là d'affections radicalement distinctes. Qu'il me suffise de citer, à titre d'exemple, la parajusie infantite spinale, la paralysie générale spinale, récemment décrite par M. Duchenne (de Boulogne), et qui n'a pas encore reçu droit de domicile dans les cadres classiques, la paralysie glosso-labio-laryngée, certaines formes de l'atrophie musculaire progressive, etc. J'espère vous démontrer que le rapprochement que nous allons tenter mottra en lumière des caractères communs qui, jusqu'à ce jour, étaient restés méconnus!

I Un peut ramener toutes les atrophies ausculaires développées sous l'indust ce d'une lésion spinale (amyotrophies spinales) a deux groupes fondamentaux. Dans un groupe, l'affecti in évolue anatomiquement suivant le mode legu on même suraign. Dans l'autre, elle prend dans sa marche, les allures d'une maladie primitivement el romque. Il y a là matière à une division trancius.

La graque des amyotrophies spinales à développement rapide, tant circonscrit qu' d'scit, offre déja un clamp d'étude assez vaste, car les lesions aigues du la moelle aparére qui penvent entrainer le developpement capide d'une atrophi movemente, sont membreuses. Nous exterens, a titre d'exemple, la sipe de arque centrale, c'est-à dire localisée principalement dans la substance gress, colonie myelle, diverses formes de myelite traumatique, soit qu'il s'a circo d'arce plate produite par un instrument pénétrant dans le canal rachidina, entre la paralique infantile.

Parmi cos l'si me spanales d'origine et de nature si diverses, il en est une dont le rametere auntomque fondamental est de s'attacher, pour ainsi dire systèmati, ement aux regions de la substance grise occupées par les grandes collules no draces, dont elle determine l'atrophie et même la destruction complete. — Cette affection, qui n'est autre que la paralysie infantile, constitue et ner pience, dans le groupe des amyotrophies spinales aignes un type comany urb e et qu'il consient de considérar tont d'abord, parce que la lesson mode flaire et les el asoquemens qui s'y rattachent se produisent le dans des condite un relativement le grandoup plus suppres et par conséquent plus favorables à l'analyse que partout ailleurs. (Cours d'anatomic pathologique de la Faculte, avril 1874)

Mais il est temps, Messieurs, de laisser ces considérations préliminaires, trop générales pour n'être pas un peu vagues, et d'entrer dans l'analyse des faits. Nous choisirons comme étalon la maladie singulière qu'on désigne vulgairement sous le nom de paralysie infantile. C'est là, en effet, l'un des types les plus remarquables du groupe : les caractères spécifiques s'y montrent accusés de la manière la plus frappante : partant, dans l'espèce, la paralysie infantile peut être présentée comme une maladie d'étude; car si nous réussissons à bien faire ressortir devant vous les traits les plus saillants de son histoire, la tâche qu'il nous restera à accomplir sera, vous le reconnaîtrez, je pense, rendue facile.

Vous n'ignorez pas qu'il s'agit là d'une maladie propre jusqu'à un certain point à l'enfance. En effet, c'est entre un an et trois ans qu'elle se développe le plus souvent'. Après cinq ans, les cas sont rares', après dix ans ils sont tout à fait exceptionnels'. Mais il importe de reconnaître, Messieurs, qu'on peut voir se développer chez l'adulte, et même dans l'âge mûr, une affection qui ne diffère en rien d'essentiel de la paralysie infantile, de telle sorte que, à côté de la paralysie spinale de l'enfance, il y a lieu de faire une place pour la paralysie spinale de l'adulte. C'est là un point que M. Duchenne (de Boulogne) a bien mis en lumière, que d'autres observateurs ont reconnu avec lui', et que je releverai à mon tour.

^{1.} Laborde. — De la paralysie (dite essentielle) de l'enfance. Paris, 1861 p. 98.

^{2.} Laborde, loc. cit., p. 63. — Heine. — Spinale Kunderlähmung, 2 Aufl. Stuttgart, 1860, p. 60.

^{3.} Duchenne (de Boulogne) fils. - De la paralgrie atrophique grauseus de l'enfance. Pans, 1864, p. 21,

^{4.} Duchenne "de Boulogne). — De l'électrisation localisée, 3º édit. 1872. p. 437. — M. Meyer. — Die Electricität und ihre Anwendung, etc. Buthe 1867, p. 210. — Roberts — In Reynold. A system of medicine, p. 169.

Je vais rapporter en quelques mots les symptômes qui caractérisent cette affection et, pour plus de clarté, nous reconnaîtrons dans notre description l'existence de deux périodes.

Première période. 1º Le mode d'invasion de la paralysie infantile est, vous le savez, des plus remarquables. La maladie a un début brusque, soudain, annoncé le plus souvent par une fièvre intense, avec ou sans accompagnement de convulsions, ou d'autres symptômes cérébraux et quelquefois de contractures passagères.

Cette flèvre initiale, que nous venons de signaler à votre attention, s'observe, je le répète, chez la plupart des enfants; toutefois, elle peut, paraît-il, faire absolument défaut!

Quoi qu'il en soit, les symptômes paralytiques s'accusent d'emblée, du jour au lendemain, et dès l'origine, ils ont acquis leur summum d'extension et d'intensité. Ces symptômes paralytiques offrent de grandes variétés de siège. La paralysie est parfois absolue, complète, intéresse les quatre membres ou trois d'entre eux; — ou bien elle n'affecte qu'un seul membre inférieur, ou encore l'un des membres supérieurs²; — d'autres fois, très rarement à la vérité, elle frappe exclusivement les deux membres supérieurs³, enfin, il est des cas où la paralysie, atteignant seulement les membres inférieurs, revêt la forme paraplégique.

En résumé, on observe ici une paralysie complète, absolue, avec flaccidité des membres, avec abolition ou diminution de l'excitabilité réflexe, mais — et c'est là un point sur lequel j'insiste encore — sans qu'il y ait trace d'obtusion de la sen-

^{1.} R. Volkmann. — Ueber Kinderlähmung und paralytische Contracturen, in Sammlung Klinischer Vorträge, n° 1, Leipzig, 1870, p. 3 et 4.

^{2.} R. Volkmann, loc. cit.

^{3.} Duchenne (de Boulogne), loc. cit., p. 13 et 18. — L. Clarke. — Med.-chir. Transactions, t. LI, 1868.

sibilité, de nécrose dermique, ni troubles fonctionnels soit de rectum, soit de la vessie.

Existe-t-il, à l'origine, des douleurs, des fourmillement indiquant une participation au moins temporaire de la substance grise centrale? Quelques observations faites pum. Duchenne et Hein, chez des enfants déjà d'un âge assavancé pour fournir des renseignements à cet égard, tender à établir qu'il en est ainsi. Ce qui se passe, en pareil ca chez l'adulte, plaide, nous le dirons ailleurs, dans le mêm sens. Du reste, c'est là, le plus souvent, un phénomène transitoire, accessoire et certes l'absence d'altérations un peu a cusées de la sensibilité, contrastant avec une paralysie me trice aussi absolue, aussi complète est un des caractères le plus frappants de la paralysie infantile.

Voici encore un nouveau trait. A une époque très rapprechée du début des accidents, la contractilite électrique fare dique est amoindrie sur un grand nombre de musil paralysés, éteinte sur plusieurs d'entre eux; c'est là un paralysés, éteinte sur plusieurs d'entre eux; c'est là un paranomène important, constaté par M. Duchenne plusieurs for dès le cinquième jour, mais qui se rencontre plus fréquent ment le septième et le huitième jour. Je rappellerai, à e propos, ce que je vous ai dit naguère, à savoir que, sele quelques auteurs, la contractilité galvanique peut encormettre en jeu les muscles que la faradisation n'affecte plu Tout muscle qui, au bout de quelques semaines après début, ne réagit pas, est menacé d'être perdu pour la vid

Tels sont, Messieurs, les caractères les plus saillants de le première période de la paralysie infantile; je vous demand la permission de les résumer en quelques mots:

^{1.} Volkmann, loc. cit. Cet auteur fait remarquer que les fonctions remardilors de l'àge adulte, ne sont pas entravées.

^{2.} Duchenne (de Boulogue), loc cit. - Volkmann, loc cit., etc

^{3.} Volkmann. - Klin. Vorträge, p. 5.

- 1° Invasion brusque de la paralysie motrice qui atteint du premier coup son summum d'intensité, à la suite d'un état fébrile plus ou moins intense ou en l'absence de fièvre;
- 2º Prompte diminution et même abolition apparente de la contractilité faradique dans un certain nombre de muscles frappés de paralysie;
- 3º Absence de troubles marqués de la sensibilité, de paralysie du rectum ou de la vessie, absence d'escarres ou d'autres troubles trophiques cutanés.

Deuxième période. Messieurs, la régression des symptômes, dont nous venons de vous entretenir, inaugure la seconde période de la paralysie infantile. Elle commence à s'accuser du deuxième au sixième mois à partir du début; parfois plus tôt, quelquefois plus tard. Elle met plusieurs mois à s'accomplir, six mois, dans certains cas, au dire de Volkmann. Huit ou dix mois après le début, époque qui marque la terminaison de cette période rétrograde, les muscles qui n'ont pas recouvré leurs fonctions peuvent être, d'après la plupart des observateurs, considérés comme lésés à tout jamais, comme perdus sans retour. Du reste, l'amendement ne se fait pas sentir, en règle générale, sur tous les points. Dans les cas ordinaires, il est toujours quelques muscles, ceux parfois de tout un membre ou seulement d'une région d'un membre, dans lesquels les lésions continuent à progresser, au contraire, pendant un certain temps encore, puis persistent d'une manière indélébile, et présentent à l'observateur une série de phénomènes qui méritent de nous arrêter d'une façon spéciale.

a) L'atrophie devient bientôt maniseste sur ceux des muscles chez lesquels la contractilité faradique n'a pas reparu. On ne se rend pas toujours un compte exact de l'étendue de cette atrophie, parce qu'elle est souvent masquée, ne l'oublions pas, par l'accumulation du tissu cellulo-graisseux. Elle constitue, d'ailleurs, l'un des traits saillants de la paralysie infantile et elle semble s'accuser plus vite dans cette maladie, que dans les cas de lésions des nerfs mixtes où elle est cependant trèc rapide. Ainsi, d'après M. Duchenne (de Boulogne), elle est dans la paralysie infantile, déjà très apparente au bout d'un mois, et il est des cas, rares à la vérité, où elle peut s'accuser même dès les premiers jours.

b) Arrêt du développement du système osseux. Nous devont relever, ici, un trait important que M. Duchenne (de Boulogne) et, après lui, M. Volkmann, ont fait ressortir. c'est l'arrè de développement du système osseux. L'atrophie qui affecte les os n'est nullement en rapport nécessaire avec le degré or avec l'étendue de la paralysie et de l'atrophie musculaires.

Ainsi, suivant une remarque de Duchenne (de Boulogne). un membre frappé de paralysie infantile pourra avoir perdu le plupart de ses muscles et cependant n'être plus court, que reludu côté opposé resté sain, que de 2 à 3 centimètres seulement, tandis que, dans un autre cas, la diminution en longueur du membre frappé de paralysie peut aller jusqu'à 5 ou 6 cenumètres, bien que, dans ce cas, la lésion musculaire soit resté localisée dans un ou deux muscles à peine et ait permis le prompt retour des mouvements!. M. Volkmann, de son côté a observé des faits de raccourcissement considérable du menbre affecté chez des enfants qui, en raison du léger degré d'altération des muscles des pieds et du peu d'étendue des déformations essentielles, boitaient à peine et se tenaient sur leur jambes une bonne partie du jour. Il dit même avoir vu quatre ou cinq fois une paralysie infantile tout à fait temporaire, et aboutissant, au bout de quelques jours, à un retour complet de

^{1.} De l'électrisation localisée, 3º édition, 1872, p. 400

fonctions des muscles, être suivie cependant de lésions trophiques osseuses qui persistaient toute la vie¹.

Il serait difficile de trouver un exemple plus propre à établir l'action directe des lésions du système nerveux central sur la nutrition des parties osseuses, puisqu'il est impossible d invoquer, dans cette circonstance, l'influence de l'inertie fonctionnelle prolongée.

- c) Refroidissement du membre. Un autre phénomène qui mérite d'être signalé, au même titre que les précédents, c'est le refroidissement permanent souvent très prononcé que présente tôt ou tard le membre paralysé. De même que l'atrophie, ce phénomène paraît s'accentuer plus dans la paralysie spinale infantule que dans toutes les autres formes de paralysie des membres!. C'est peut-être le lieu de faire remarquer qu'en outre de l'atrophie des muscles et des os, on trouve à l'autopoir, dans les cas de ce genre, une diminution remarquable du ralibre des troncs vasculaires. Il est des circonstances où le refroidissement en question devient appréciable de très bonne beure, quelques semaines parfois après le début, ou même plus tôt encore³.
- d) Un dernier caractère sera fourni par les déformations qui se manifestent dans les membres paralysés, en conséquence de la prédominance d'action des muscles restés sains ou ayant, un moment donné, récupéré leur tonicité. La pathogénie de ces déformations n'offre pas d'obcurités. Nous savons que l'atrophic n'est pas répandue uniformément sur tous les muscles

R. Volkmann, loc. cit., p. 6. a Même dans la paralysie infantile très limité et très incomplète, les troubles trophiques dont il s'agit peuvent affecter le malier dans toute son stenduc; on en retrouve souvent des traces au tronc, la la tete. » — Id., loc. cit.

Heme, loc. cd., p. 16 3 Duchenna de Boulogne, dit l'avoir constate deja du quatrième au cinquème jout. — Loc. cit., dernière édition, page 398.

d'un membre ; elle prédomine dans certains muscles et groupes de muscles ; les antagonistes de ces muscles doivent maposer, à la longue, des attitudes vicieuses répondant à la direction de leurs mouvements. C'est d'ailleurs vers le huitième ou dixième mois que les difformités commencent à s'accuer. Ainsi se développe le pied bot de la paralysie infantile qui est le pied bot paralytique par excellence, et qui, dans l'immense majorité des cas, revêt la forme du varus équin.

La laxité des ligaments est extrême, et l'on peut facilement imprimer aux diverses parties du membre paralysé les attitudes les plus forcées et rappelant celles des membres d'un polischinelle. Jointe aux autres caractères, et en particulier au refroidissement permanent du membre, cette grande laxité des jointures permet de distinguer à coup sûr le pied bot résultant de la paralysie infantile du pied bot congénital, alors même que l'on serait privé de toute espèce de rensenguement concernant le mode de développement des accidents'.

A partir de l'époque où les lésions sont devenues définitives dans certains muscles, on peut dire que la maladie est arrètée. Il ne s'agit plus, dès lors, que d'une infirmité plus ou moins pénible qui, suivant la remarque de Heine, ne paraît pas avoir d'influence directe sur la durée de la vie. A l'appai de cette proposition, je puis vous présenter aujourd'hui une vieille habitante de cet hospice, laquelle offre à une distance de plus de soixante-dix ans, les vestiges très caractéristiquet de la maladie qui l'a frappée à l'âge de cinq ans.

Tels sont les caractères fondamentaux de la paralysie infantile spinale considérée dans son mode régulier; quelquefois, il se produit dans l'évolution naturelle de la maladie des irrégularités qui, elles aussi, ont droit à notre intérêt.

Ainsi, il est des cas où la fièvre initiale présente une intersité et une durée exceptionnelles; il en est d'autres où, apres

^{1.} Heine, loc. cm., pages 14, 15, 20.

la fièvre, la paralysie, au lieu d'atteindre tout à coup son plus naut degré d'intensité, se développe au contraire d'une manière progressive, dans l'espace de quelques jours ou même de quelques semannes.

Il est d'autres cas enfin où, dans la période de régression, il se produit des temps d'arrêt ou même des retours agres-

Je n'insisterai pas plus longtemps sur ces faits anormaux qui paraissent, d'ailleurs, assez rares. Je n'ai pas cru devoir toutefois les passer sous silence, parce que, à mon avis, ils peuvent servir à établir un trait d'union entre la paralysie infantite spinale et les autres maladies du groupe.

Ш.

Je vais essayer actuellement de vous faire connaître les lésions que les recherches récentes ont fait constater dans la paralysie infantile et auxquelles se rattache l'ensemble si remarquable de phénomènes qui vient de vous être présenté. Nous traiterons en premier lieu des lésions des muscles, et en deuxième lieu des lésions du système nerveux.

1º Lésions des muscles. — Je serai bref sur ce qui est retatif à l'altération des muscles, car c'est là un sujet qui rétame encore de nouvelles études.

A. Première période. C'est surtout relativement aux premières phases de la maladie que les données positives conremant l'altération histologique des muscles font défaut. D'après ce qu'en sait, la majeure partie des faisceaux primitifs subirait, dans cette première période, l'atrophie simple

^{1.} Voir Heine of Dochenne (de Boiligne) file, loz. cit., p. 8.

sans dégénération graisseuse. L'examen microscopique fai reconnaître, en effet, un grand nombre de faisceaux d'un trè petit diamètre qui ont conservé cependant leur striation por male, et qui ne présentent pas traces de granulations grass seuses. D'autres faisceaux, encore en grand nombre, entre mèlés aux précédents, renferment en outre, de distance et distance, des amas de noyaux du sarcolemme. On rencontre enfin, çà et là, un troisième ordre de faisceaux, le plus souvent en très petit nombre, lesquels ont perdu leur striation ef laissent voir à divers degrés les caractères de la dégénération granulo-graisseuse. Mais, c'est là, je le répète, un fait plutăt exceptionnel. En somme, il paraft constant que les lésions irritatives prédominent sur les lésions passives. Nous verrons bientôt que, contrairement à l'opinion la plus répandue, le même caractère se retrouve dans l'atrophie musculaire progressive de cause spinale. Les lésions dont il s'agit paraissent s'accuser de bonne heure; M. Damaschino, d'après ce qui nou a été dit par M. Duchenne (de Boulogne), les aurait constatées trois semaines après le début de la maladie sur un fragment de muscle obtenu à l'aide de l'emporte-pièce ; à l'aide du même procédé, MM. Volkmann et Steudener ont pu également étudier les muscles paralysés, à une époque assez voisine de début et ils y ont reconnu les mêmes altérations'. Ces dermers auteurs signalent, en outre, une hyperplasie du tissu coujonctif qui ne se trouve pas mentionnée par les autres observateurs et que nous avons reconnue, pour notre compte, d'une façon très nette, dans des cas de date ancienne.

B. Seconde période. Si l'on étudie les muscles altérés à une époque éloignée du début de la paralysie ainsi que nous avons eu maintes fois l'occasion de le faire, à la Salpêtrière, on

^{1.} Volkmann, loc. eit., p. 5.

reconnaît que tous les caractères de la substitution et de la surcharge graisseuses se surajoutent habituellement aux lésions qui ont été décrites plus haut. Des amas de granulations et de gouttelettes graisseuses s'accumulent dans les gaines du sarcolemme et s'y substituent au faisceau primitif qui disparaît en totalité ou dont on ne retrouve que des fragments; d'un autre côté, des cellules adipeuses s'amassent en dehors du sarcolemme dans les intervalles qui séparent les faisceaux primitifs'. Ce tissu adipeux interposé est parsois assez abondant pour distendre les aponévroses d'enveloppe, de telle sorte que, ainsi que l'avait parfaitement reconnu M. Laborde 2, le volume et la forme des masses musculaires peuvent être, jusqu'à un certain point, conservés, bien que la plupart des faisceaux primitifs aient disparu. Il est même des cas -- et j'en ai observé un de ce genre³ — où la surcharge graisseuse est tellement prononcée que le volume du muscle est notablement accru, de manière à reproduire exactement ce qu'on observe dans la période ultime de l'affection décrite par Duchenne (de Boulogne), sous le nom de paralysie pseudo-hypertrophique ou myo-sclérosique. C'est là un point sur lequel il importe que vous soyez bien fixés. Bientôt j'aurai l'occasion de vous faire connaître que, malgré cette analogie d'ordre secondaire, la paralysie infantile diffère cependant essentiellement de la paralysie pseudo-hypertrophique (atrophia musculorum lipomatosa de quelques auteurs allemands) par un ensemble imposant de caractères cliniques et nécroscopiques. Qu'il me suffise pour le moment de vous faire remarquer que la lésion spinale qui, dans la paralysie infantile, ne fait jamais défaut, manque au contraire absolument — si j'en

^{1.} Voir, à ce sujet, dans le deuxième volume des Archices de physiologie, les observations de MM. Vulpian, Charcot et Joffroy, Parrot et Joffroy.

^{2.} Laborde, loc. cit., p. 142.

^{3.} Arch. de physiologie, t. II, p. 47.

juge du moins d'après mes observations, conformes d'ailleurs en cela à celles de Cohnheim — dans la paralysie myosclérosique.

La surcharge graisseuse, bien qu'elle soit habituelle dans l'amyotrophie infantile de date ancienne, n'y est cependant pas nécessaire : à côté des muscles distendus par la graisse, il en est souvent d'autres qui sont réduits à un très petit volume et dans lesquels le tissu adipeux fait à peu près complètement défaut . On ne trouve dans ces derniers muscles que des faisceaux primitifs d'un très petit diamètre, mais avant conservé leur striation : çà et là quelques gaines du sarcolemme renferment des amas de noyaux. Ces faisceaux primitifs, atrophiés, sont séparés les uns des autres par un tissu conjonctif fibrillaire, évidemment de formation nouvelle Les muscles qui ont subi ce mode d'altération ont, à l'œil nu l'apparence du tissu fibreux ou encore celle du dartos. Il serait intéressant de savoir si l'hyperplasie conjonctive inter+ titielle qu'on observe en pareil cas est un fait constant el si elle remonte, ainsi que les observations de MM. Volkmans et Steudener portent à le peuser, aux premières phases de la maladie. Mais, c'est là un point qui réclame de nouvelle recherches.

2º Lésions du système nerveux. - Lésions spinales. Les lésions spinales dont je vais vous entretenir constituent incontestablement, à l'heure qu'il est, le point le plus intéressant à la fois, et le plus neuf de l'histoire anatomique de la paralysie infantile. Aussi crois-je utile d'entrer à ce propos dans quelques développements.

Beaucoup d'auteurs, vous ne l'ignorez pas, ont considére l'affection dont il s'agit, comme siégeant dans les parties périphériques, muscles ou nerfs, d'autres ont voulu y voir une

^{1.} Voir l'observation de Wilson, in Arch. de physiologie, loc. cit.

maladie essentielle -- ce qui, dans l'espèce surtout, ne veut pas dire grand'chose. - Il est juste, toutefois, de reconnaître que la majorité des médecins, qui se sont occupés particulièrement de la question, ont, d'un commun accord, désigné la moelle épinière comme étant l'organe où les lésions primordiales et fondamentales de la paralysie infantile devaient être cherchées. C'était, de leur part, une présomption exacte, mais qui, jusque dans ces dernières années, ne s'est appuyée sur aucune donnée vraiment positive. On avait invoqué les congestions, les exsudats, sans en démontrer rigoureusement l'existence, car faute de moyens suffisants d'investigation, les résultats des examens nécroscopiques étaient à peu près toujours restés négatifs ou équivoques. C'est dans ces conditions que furent faites, à la Salpêtrière, les premières études régulières, relativement à la nécroscopie du centre spinal dans la paralysie infantile.

Dès 1864, nous avions reconnu, M. V. Cornil, alors mon interne, et moi, à propos d'un fait recueilli dans mon service, une partie des altérations spinales qui président au dévelopment de la paralysie infantile. Mais c'était, il faut le dire, la partie la moins importante. Ainsi, nous avions constaté l'existence d'une atrophie des cornes antérieures de la substance grise et des cordons blancs antéro-latéraux, dans la bigion de la moelle d'où émanaient les nerfs se rendant aux muscles atrophiés; mais nous n'avions pas remarqué la dimination de nombre et de volume qu'avaient subie les grandes lules motrices, altération qu'on peut cependant très nettemat reconnaître sur une préparation faite à l'époque par la Cornil, et qui se trouve actuellement entre les mains de mon une. M. Duchenne (de Boulogne).

la légen des cellules nerveuses motrices dans la paralysie

infantile a été, pour la première fois, signalée par MM. Vulpian et Prévost, en 1866, chez une femme de la Salpêtrière. Dans ce cas, qui a été communiqué à la Société de biologie par M. Prévost, la plupart des cellules avaient disparu dans la corne antérieure du segment de la moelle correspondant aux muscles atrophiés et, sur les points qu'elles avaient occupés, la névroglie présentait la transformation seléreuse.

Un fait, rapporté en 1869 par MM. L. Clarke et Z. Johnson sous le nom d'atrophie musculaire, doit être, croyons-nous, rapproché du précédent; la critique permet de reconnaître, en effet, qu'il s'est agi là, bien que les auteurs ne le disent point, d'un cas de paralysie infantile spinale. L'époque de la vie où la maladie a éclaté, la brusquerie de l'invasion des accidents, le mode de localisation de l'atrophie des muscles ne laissent guère subsister de doute à cet égard; or, dans ce cas encore, l'examen microscopique a fait reconnaître l'atrophie des cornes antérieures, la disparition ou l'atrophie granuleuse d'un certain nombre de cellules nerveuses motrices et, en outre, l'existence de plusieurs foyers de désintégration sur divers points de la substance grise*.

Mais, si je ne me trompe, l'étude qui a le plus contribut à déterminer le caractère des lésions spinales de la paralysie infantile, est celle que nous avons faite l'an passé, M. Joffroy, mon interne, et moi, d'un cas très remarquable, relatif à une femme de mon service nommée Wilson, qui succomba à la phtisie pulmonaire à l'âge de 45 ans. La paralysie, chez cette femme, s'était développée tout à coup, à l'âge de sept ans; elle avait frappé les quatre membres dont la plupart des muscles s'étaient rapidement atrophiés. Le membres d'ailleurs avaient subi un remarquable arrêt de

^{1.} Idem, 1866, p. 215.

^{2.} Medic schie Fransact, t. II. London, 1868.

développement et offraient des déformations caractéristiques.

Ici, les lésions étaient extrêmement accentuées et elles régnaient à peu près dans toute la hauteur de la moelle épinière : elles occupaient, partout principalement, et sur certains points exclusivement, les cornes antérieures de la substance grise (Fig. 9). Dans toutes les régions de la moelle,

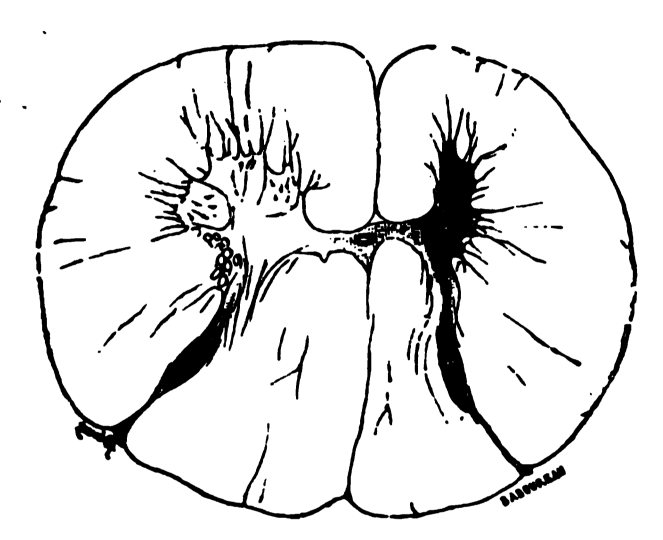


Fig. 9. — Coupe de la moelle à la région cervicale dans un cas de paralysis infantile spinale du membre supérieur droit. — Pièce recueillie à la Salpétrière chez une femme morte de paralysie générale à l'âge de cinquante ans. — Atrophie fibroïde de la corne antérieure du côté droit, émaciation consécutive de tous les faisceaux blancs dans la moitié correspondante de la moelle.

les grandes cellules motrices étaient altérées profondément, bien qu'à des degrés divers, et sur les points les plus sérieusement affectés, des groupes entiers de cellules avaient disparu sans laisser de traces. Presque toujours, la névroglie

1. Société de biologie et Archives de physiologie, t. III, p. 135, 1860.

avait subi la transformation scléreuse au voisinage immédiat et jusqu'à une certaine distance des cellules lésées, mais il était des points — et c'est là un fait qu'il convient de faire ressortir — où cette lésion des cellules était la seule altération que l'examen histologique permît de constater, la trame conjonctive ayant, dans ces points-là, conservé la transparence et, à peu de chose près, tous les caractères de la structure normale.

Enfin, nous signalerons, dans notre observation, une atrophie avec sclérose partielle des cordons antéro-latéraux et une atrophie très prononcée des racines antérieures, remarquable surtout au niveau des régions de la moelle le plus profondément atteintes, altérations déjà signalées dans les publications antérieures à la nôtre.

Dans le travail auquel notre observation sert de fondement, nous nous sommes cru autorisé à admettre que la lésion des cellules nerveuses motrices, qui se trouve déjà mentionnée dans les cas de MM. Vulpian et Prévost et dans celui de L. Clarke, est un fait constant dans la paralysie infantile spinale et d'où dérivent les principaux symptômes de la maladie, en particulier la paralysie ainsi que l'atrophie des muscles; nous avons, en outre, émis l'opinion que, suivant toute vraisemblance, c'est là le fait anatomique initial, les lésions de la névroglie et l'atrophie des racines nerveuses devant être considérées comme des phénomènes consécutifs.

Je ne puis aujourd'hui développer devant vous tous les arguments qu'on pourrait invoquer en faveur de ces assertions, cela m'entraînerait trop loin. Je réserve d'ailleurs cette tâche pour l'époque où j'aurai pu faire connaître les autres espèces morbides qui appartiennent au groupe des my opathies de cause spinale. Je compte alors entrer dans une discussion en règle à propos du rôle que je prête aux cellules nerveuses motrices dans la production des lésions trophiques des

muscles. Pour le moment, je me bornerai aux considérations suivantes qui concernent plus particulièrement la paralysie infantile.

Relativement à notre première conclusion, il suffira de faire remarquer qu'elle trouve sa confirmation dans tous les faits, actuellement en assez grand nombre, qui ont été recueillis depuis la publication de notre travail. Ainsi la lésion des cellules motrices se trouve expressément signalée dans une observation de MM. Parrot et Joffroy, où il s'agit d'un enfant chez lequel la maladie remontait à peine à une année ; dans un fait recueilli par M. Vulpian à la Salpétrière2; dans deux autres cas, enfin, observés à l'hôpital des enfants, par M. Damaschino et dont je ne connais encore les détails que par la communication qui m'en a été faite par M. Duchenne (de Boulogne) . Enfin, cette même lésion existait de la manière la plus nette dans trois nouveaux faits recueillis tout récemment dans mon service, et dont l'anatomie a été poursuivie avec le plus grand soin par mes élèves, MM. Michaud et Pierret. Ces faits nouveaux, joints aux faits anciens, constituent incontestablement un ensemble assez imposant, si l'on considère surtout que, jusqu'à ce jour, il n'a été relaté aucun cas contradictoire de quelque valeur. Les cas qui nous ont été opposés datent tous d'une époque où les procédés d'investigation appliqués à l'étude anatomique de la moelle n'avaient pas atteint le degré de perfection qu'ils possèdent aujourd'hui, et d'ailleurs aucun de ces faits ne porte ce caractère de précision qu'on est en droit d'exiger actuellement dans les observations de ce genre.

2. Idem, t. 111, 1970.

^{1.} Archives de physiologie, t. III, 1870.

^{3.} Les observations, au nombre de trois, recueillies dans le service de M. Roger, par M. Damas lano, ont été récemment communiquées à la Société de Biologie et publique en extense dans la Guzette médicule, n° 41, 43, 45, 48, 51. (Octobre, novembre et décembre 1871.)

Pour ce qui concerne la seconde proposition, je ferai ressortir ce qui suit : Si, sur certains points, les lésions de la névroglie envahissent la plus grande partie de la substance grise et s'étendent même parfois aux parties adjacentes des cordons antéro-latéraux, il n'en est pas moins vai

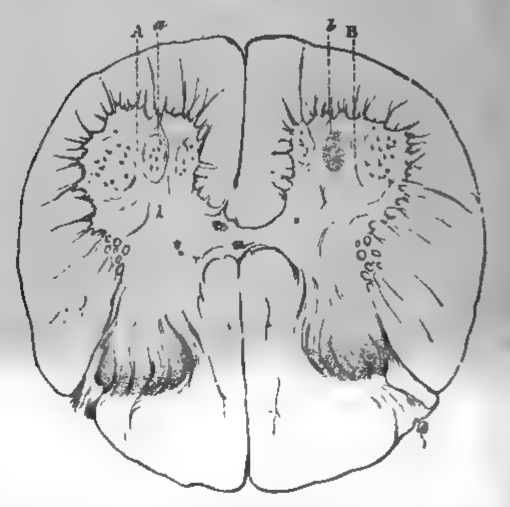


Fig. 10. — Coups de la moelle faite à la région lomboire. — A, corse antérieure gauche, saine. — a, noyau ganglionnaire sain. — B, corne antérieure droite. — b, noyau ganglionnaire médian dont les cellules sont détruites et qui est représenté par un petit foyer de sclérose.

que, sur d'autres, elles restent exactement limitées aux cornes antérieures, qu'elles n'occupent même pas toujours dans toute leur étendue; on les voit, en effet, quelquefois se localiser exactement et comme systématiquement dans l'espace ovalaire très circonscrit qui correspond à un groupe ou agrégat de cellules motrices (Fig. 10). Comment concevoir



que cela puisse être, si l'altération avait son point de départ dans le tissu conjonctif intermédiaire aux éléments nerveux? N'est-il pas plus vraisemblable qu'elle prend origine dans des organes spéciaux, doués de fonctions propres, comme sont les grandes cellules nerveuses dites motrices? C'est ainsi que, suivant la théorie émise par M. Vulpian, théorie à laquelle j'adhère complètement, les scléroses systématiquement limitées aux cordons postérieurs doivent être ratta-chées à une irritation occupant primitivement les tubes nerveux qui entrent dans la composition de ces faisceaux.

Il est des circonstances, d'ailleurs, — et l'observation de Wilson peut être rappelée à ce propos — où, sur certains points, l'altération d'un certain nombre, voire même d'un groupe entier de cellules nerveuses, est la seule lésion que l'examen histologique permette de constater; la trame conjonctive ayant, dans ces points-là, conservé la transparence, et, à peu de chose près, tous les caractères de la structure normale. Dans d'autres régions, les lésions de la névroglie pourront se montrer plus accusées vers les parties centrales d'un agrégat de cellules nerveuses que dans les parties périphériques; beaucoup plus accentuées également au voisinage immédiat des cellules que dans les intervalles qui les séparent; de telle sorte que ces dernières paraissent comme autant de centres ou foyer, d'où le processus morbide aurait myonné, à une certaine distance, dans toutes les directions.

On ne saurait admettre, d'un autre côté, que l'irritation se soit originellement développée sur les parties périphériques, et qu'elle ait remonté ensuite jusqu'aux parties centrales par la voie des racines antérieures des nerfs rachidiens, car ces derniers, en général, c'est là un point que MM. Parrot et l'isfroy ont bien mis en lumière, — ne présentent au niveau les régions altérées de la moelle épinière, dans les cas récents, que des lésions relativement minimes et nullement propor-

tionnées, quant à l'intensité, aux lésions de la substance grise.

Il nous paraît évident, d'après tout ce qui précède, que les cellules nerveuses motrices sont bien réellement le siège primitif du mal. Le plus souvent, sans aucun doute, le travail d'irritation gagne secondairement la névroglie et s'étend de proche en proche aux diverses régions des cornes antérieures, mais cela n'est nullement nécessaire. A plus forte raison, il faut considérer, comme un fait consécutif et purement accessoire, l'extension, observée dans certains cas, du processus morbide aux faisceaux antéro-latéraux.

La lésion en question des cellules nerveuses, à en juget d'après le caractère des altérations que présente la trame conjonctive, serait de nature irritative; mais c'est là un point sur lequel l'examen direct, purement anatomique, ne peut, quant à présent du moins, nous renseigner. De même, et effet, que cela arrive pour les tubes nerveux, les cellules nerveuses irritées s'atrophient et, au dernier terme du processus, disparaissent sans que le mode de l'affection dont elles sont le siège, se révèle par des caractères spéciaux.

Un mot, en terminant, relativement à ces altérations de la trame conjonctive, qui, suivant moi, seraient un fait secondaire, consécutif à l'affection des cellules nerveuses. Dans les cas de date ancienne, elles consistent principalement en une métamorphose fibrillaire ou fibroïde du réticulum, avec disparition plus ou moins complète des tubes nerveux et condensation du tissu; mais ce sont là seulement les derniers vestiges d'un processus morbide depuis longtemptéteint, et il est difficile de préjuger ce que peuvent être les altérations dans les premières phases. Il est assez vraisemblable toutefois qu'on trouverait là les caractères histologiques de la myélite aigué avec multiplication des myélocytes

et des noyaux des gaines vasculaires, telle, en un mot, qu'elle a été décrite par Frommann et par Mannkopf. L'existence des foyers de désintégration, signalés dans l'observation de Clarke et dans quelques-unes de celles que nous avons recueillies récemment à la Salpêtrière, montre que, par places, le tissu enflammé peut subir une véritable dissociation; les cas de M. Damaschino établiraient même qu'on peut, sur les points de la moelle le plus profondément atteints, rencontrer tous les caractères de la myélite destructive avec formation d'un foyer de ramollissement rouge avec lésions vasculaires, corps granuleux et le reste. Quoi qu'il en soit, vous comprenez aisément, Messieurs, que rien dans tout cela ne vient infirmer la théorie d'après laquelle l'appareil des cellules nerveuses motrices serait le premier foyer et comme le point de départ du processus inflammatoire.

Il me reste à mettre les symptômes en présence des lésions et à rechercher comment ceux-là derivent de celles-ci; c'est ce que j'essaierai de faire prochainement.

DIXIÈME LEÇON

Paralysie spinale de l'adulte. — Nouvelles recherche concernant l'anatomie pathologique de la paralysie spinale infantile. — Amyotrophies consécutive aux lésions aigues diffuses.

SOMMAIRE. — Paralysie spinale de l'adulte: Historique. — Exposé d'un comprunté à M. Duchenne (de Boulogne). — l'aits personnels. — Analogie étroites qui rapprochent la paralysie spinale aigne de l'adulte et celle l'enfant. — Modifications symptomatologiques en rapport avec l'age. Pronostic.

Travaux récents concernant l'anatomie et la physiologie pathologiques la paralysie spinale infantile; ils confirment sur les points essentiels complètent à certains égards les résultats précédemment exposés.

Un mot sur les lésions spinales argues qui ne sont pas, comme dans paralysie infantile, systématiquement limitées aux cornes antérieures de substance grise. — Myélite argue centrale genéralisée, hémato-myél myélites traumatiques, myélites aigues partielles. — Conditions dans le quelles ces affections déterminent l'atrophie rapide des muscles.

Ι.

Messieu**rs**,

Il y a longtemps déjà que M. Duchenne (de Boulogne) reconnu l'existence, chez l'adulte, d'une paralysic spina aiguë, comparable à celle de l'enfant!. Le D' Moritz Meye 'de Berlin)! et M. le D' Roberts ont, eux aussi, rappor

^{1.} Voir, à ce sujet, la thèse de M. Duchenne fils (de Roulogne).

^{2.} M. Meyer. — Die Electricität und ihre Anwendung, Berlin, 1868, p. 2. 3. Reynold's System of Medicine, t. I. p. 169.

dans le temps des faits qui appartiennent évidemment à cette catégorie. J'ai, pour mon compte, été frappé plus d'une fois de la ressemblance remarquable qui rapproche chuiquement certaines paraplégies à début brusque, suivies d'atrophie musculaire, développées dans l'adolescence ou chez l'adulte, et la paralysie des jeunes enfants.

Je voudrais établir devant vous la réalité de l'existence de cette paralysie spinale de l'adulte comparable à la paralysie infantile spinale. J'espère y parvenir, en exposant d'abord les traits principaux d'une observation que j'emprunte à la nouvelle édition du Traité d'électrothérapie de M. Duchenne (de Boulogne, et en faisant connaître ensuite quelques-uns des faits qui me sont personnels.

Il s'agit, dans le cas de M. Duchenne (de Boulogne), d'une fille agée de 22 ans qui, un matin, se réveilla avec de la fièvre, de la courbature et de la difficulté à mouvoir ses membres. Une heure après, elle se plaignait de douleurs dans la région cervicale postérieure, de fourmillements et d'irradiations douloureuses dans les doigts des mains. Cette dernière circonstance, si vous vous reportez à la description de la paralysie infantile, pourra vous paraître constituer, dans l'espèce, une anomalie frappante; mais nous n'avons pas manqué de vous faire remarquer, ailleurs , que les cafants, atteints de paralysie spinale, se plaignent quelquefois de semblables douleurs lorsqu'ils sont assez agés pour pouvoir traduire leurs impressions.

L'age, d'ailleurs, en supposant même un processus au fond identique, doit nécessairement créer des différences dont it faut tenir compte. Ainsi, par exemple, dans les cas semblables à celui que nous empruntons à M. Duchenne, le développement du sujet étant parfait à l'époque où la ma-

^{1.} Voyez Leton IX, p. 163

ladie apparaît, vous ne devez pas vous attendre à voir se produire cette atrophie par arrêt de développement, qui, che les enfants, détermine, pour une bonne part au moins, le raccourcissement des membres affectés et est l'un des trait les plus saillants de la paralysie infantile.

Pour en revenir au cas de M. Duchenne, la douleur s'étai à peine montrée que les quatre membres étaient complète ment paralysés, absolument inertes. Quatre jours plus tard la fièvre avait cessé. La paralysie du mouvement persist pendant deux mois, sans modification appréciable; elle semble avoir été, je le répète, complète, absolue; et, malgrecela, la sensibilité de la peau n'était nullement affectée Jamais non plus on n'observa de troubles durables de la miction; jamais enfin il n'y eut le moindre indice de la formation d'escarres.

Vers le milieu du troisième mois, la rétrogression de symptômes paralytiques commença à s'accuser.

En premier lieu, ce fut dans les membres inférieurs qu' les mouvements se rétablirent progressivement; puis, quinz jours plus tard, ils reparurent aux membres supérieurs mais, à la vérité, d'une manière incomplète. C'est que, dan un bon nombre de muscles des membres supérieurs, le nutrition avait souffert au point que l'atrophie y était déji manifeste.

Six mois après le début de la paralysie, un examen attentif faisait reconnaître des désordres dès lors irréparable. Une grande partie des muscles du bras, de l'avant-bras et de la main étaient considérablement atrophiés, surtout étoite, et, en outre, ils ne réagissaient pas sous l'influence de la faradisation; par opposition aux désordres constaté sur les membres supérieurs, l'amélioration avait continué à progresser dans les membres inférieurs: là, tous les muscles avaient récupéré leurs fonctions, à l'exception du jambier

antérieur du côté droit dont l'altération, par suite de la prédominance d'action des antagonistes, avait occasionné la formation d'une sorte de pied bot équin paralytique.

Il n'est guère douteux, Messieurs, que, malgré les traits si particuliers de l'ensemble symptomatique, les cas de ce genre ont été maintes fois méconnus ou mal interprétés. Or, d'après ce que j'ai lu ou vu, la forme de paralysie spinale dont il s'agit ne serait pas, tant s'en faut, absolument rare, dans la clinique de l'adulte!.

Le pronostic, cependant, ainsi que toutes les autres circonstances de la maladie, différent ici en général singulièrement de ce qu'ils sont dans les autres formes de paraplégie à début brusque, c'est là un fait avec lequel il importe d'être familiarisé. Aussi n'hésiterons-nous pas à entrer, actuellement, dans de nouveaux détails, à propos de deux cas très significatifs à mon sens, que j'ai recueillis récemment.

1. Plusieurs exemples de paralysie spinale de l'adulte ont été, dans ces dervoirs temps, rapportés par M. Bernhardt. (Archie für psychiatrie, IV, Bd. 1973 et Kussmanl (Frey) — Aus der medicinischen Klinik des Herrn Prof. Kussmanl, in Berlin Wochensch., 1874, nº 1, 2 et 3. — Un des ens de M. Kussmanl est particulièrement intéressant en ce que les oscillations de la temperature centrale y ont été notées pendant toute la durée de la période febrile intende l'es observations ont été publiées in extense dans le Progrès médical (1874, p. 11 et 12

Ja rencentré, il y a quelques années, en Angleterre, aux environs de locals, avec mon ami le professeur Brown-Séquard, un gentleman, âgé de sans, qui, deux aes suparavant, après quatre jours de malaise, avait été pris que fievre intense, laquelle dura pendant plus d'une sens no et fut autyre ince parais sou motrice complète des quatre membres brasquement developpée in mos après le début des accidents, le mouvement commença a reparaitre dans le tras droit, d'abord, puis progressivement dans les autres membres. Mare le maiade présente actuellement une atropiue vraisemblablement inde-le tres pren move, des muscles du bras droit et de la jambe gauche, a per parait per fourmillements, il n'a jamais existé de troubles de la sensibilité; la version et le rectum ont toujours fonctionne normalement. Il ne s'est pas deut d'escarres

In cas moéré par M le professeur Cuming (de Belfast), dans le journal de l'indin (Q ate la J arn. of Medic. Science, may 1860, p. 471), me parait de ar-tre, commo les précédents, rattache a la Paralysie spinale de l'adulte. — moniter sur compet l'intéressant travail d'un élève de la Salpêtrière, M. Petitie travail ayant pour titre: Atrophie oiguédes cellules nerveuses. (J.-M.C.)

En raison de l'âge des sujets auxquels ils ont trait (19 au et 15 ans 1/2), ils établissent une sorte de transition entre l'observation qui précède et celles qui appartiennent à le paralysie infantile proprement dite.

Oss. I. — M. X... est âgé de 19 ans. Les seules particularités antérieures à sa maladie qui méritent d'être signalées sont les suivantes : sa mère a eu trois grossesses et, pendanle cours de deux d'entre elles, elle a été atteinte de vésauit La santé de X... avait toujours été excellente, il jouissait d'une grande force physique. Il est d'un caractère assecalme.

Pendant les mois de juin, de juillet et jusqu'au 10 du moldiaoût 1873, X... fit de grands efforts intellectuels pour sieurs reprises des épistaxis abondantes qui ne lui étaien pas habituelles. Il échoua à son examen, et en éprouva un contrariété des plus vives.

C'est dans ces circonstances que le 16 août, on rencontre X... dans le parc environnant le château qu'il habite, abattan un arbre avec une énergie maladive. A la question qu'on le sit, relativement au motif de cet acte, il répondit : « J'ai be soin de casser quelque chose, parce que je me sens agacé. Le même jour il se plaignit d'une grande satigue, de courbe ture, surtout prononcée dans la région lombaire et sousif de sueurs abondantes.

Le lendemain, il se sentit plus malade. Il put se lever ec pendant, mais ne put marcher qu'en s'appuyant sur un canne ou sur le bras d'un valet de chambre.

Le troisième jour se déclara un état fébrise, assez violet dès l'abord, et qui, bientôt, s'accompagna de symptômes to qu'on put croire à l'invasion d'une fièvre typhoïde, s'annonçar avec des caractères de haute gravité. La langue était sèch

ct recouverte d'un enduit noirâtre, la soif vive; la peau était chaude, le pouls à 120; il y avait du délire la nuit. Enfin, le ventre sc ballonna et l'on dut, pour vider la vessie, sonder plusieurs fois le malade pendant une période de 36 heures. Il importe de relever que la rétention d'urine fut, comme on le voit, tout à fait transitoire. Elle ne se renouvela plus par la suite.

Cette période fébrile se termina au bout de cinq ou six jours, et l'état général redevint rapidement tout à fait normal. Ce fut alors seulement qu'on reconnut l'existence d'une paralysie du mouvement à peu près complète, et marquée par une flaccidité absolue des parties, portant uniformément sur les quatre membres. L'inertie motrice avait été remarquée déjà pendant la durée de la fièvre, mais elle avait été considérée jusque-là comme résultant d'une adynamie profonde. Jamais il n'y avait eu tendance à la formation d'escarres.

Les choses en restèrent à ce point pendant les quinze jours qui suivirent. Au bout de ce temps, il se produisit un certain amendement dans l'état des membres supérieurs et le malade commença en outre à pouvoir se maintenir, tant bien que mal, assis sur son séant.

Je fus appelé à voir M. X... pour la première fois, le 1er novembre 1873, c'est-à-dire deux mois et demi après le début des premiers accidents. Je constatai alors ce qui suit : des deux côtés, mais surtout à droite, il existe une atrophie assez prononcée des épaules et de la partie postérieure du bras; au contraire, les muscles de l'avant-bras, de la poitrine, ceux de l'abdomen et du cou surtout, contrastent par leur relief qui rappelle l'état normal. Des deux côtés, mais principalement à gauche, la paume de la main est aplatie et comme excavée en conséquence de l'atrophie qu'ont subie les éminences thénar et hypothénar. Il se produit, de temps à autre, spontanément, dans les muscles de la main, des contractions fibril-

laires qui communiquent aux doigts de légers mouvements. X... ne peut lever les épaules ni soulever les bras ou étendre l'avant-bras; mais, en s'appuyant sur les coudes, il parvient à se servir des mains pour porter ses aliments à sa bouche. Les divers modes de la sensibilité cutanée ne sont en rien modifiés sur les différentes parties du tronc et des membres supérieurs.

Quant aux membres inférieurs, ils sont tous deux flasques, inertes, amaigris. On n'y observe aucune trace de contracture ou de rétraction. L'émaciation est plus prononcée aux cuisses qu'aux mollets. Les mouvements volontaires sont a peu près impossibles; à gauche, tout se borne à quelques légers mouvements du gros orteil; à droite, tous les orteils peuvent être soit fléchis, soit étendus volontairement, mais seulement dans des limites très restreintes. On note avec soin qu'ici encore la sensibilité cutanée n'est en rien modifiée; on note aussi, particulièrement, que les divers modes d'excitation de la peau ne provoquent aucune trace de mouvements réflexes.

Le malade n'accuse aucune sensation pénible dans les membres paralysés. Il dit éprouver seulement, de temps à autre, quelques fourmillements; il se plaint aussi d'un frèquent besoin de changer de position, plus pressant la nuit que le jour. Les membres inférieurs sont habituellement froids, surtout le pied et la jambe gauches, qui sont de plus presque toujours couverts d'une sueur visqueuse.

Le pouls est normal, l'appétit excellent, le sommeil interrompu seulement, comme on vient de le dire, par le besoin de changer de position. Les sphincters fonctionnent d'une façon tout à fait régulière.

Il a été matériellement impossible de préciser l'époque où l'atrophie des muscles a commencé à se produire. On assure toutefois qu'elle a été remarquée quelques semaines seulement après le début de la maladie. Il est à regretter égatement que, faute d'appareils convenables, l'exploration électrique des parties atrophiées n'ait pu être pratiquée à cette époque.

Dans la consultation qui eut lieu lors de la première entrevue, je m'appliquai à faire ressortir surtout le début brusque, presque subit, des accidents paralytiques, et marqué par une période fébrile bien distincte, la flaccidité et l'atrophie profonde rapidement survenue que présentaient les masses musculaires dans les membres paralysés, phénomènes contrastant avec l'absence d'anesthésie, de troubles durables de la vessie ou du rectum, d'escarres sacrées. J'émis l'opinion que l'ensemble de ces symptômes positifs ou négatifs permettait de rapprocher le cas de M. X... du type paralysic infantile spinale. Me fondant en dernier lieu sur ce qu'enseigne l'instoire naturelle de cette affection, je crus pouvoir avancer que la rétrocession des symptômes, déjà ébauchée aux membres supérieurs, s'y accuserait plus encore et s'étendrait sans doute jusqu'à un certain degré aux membres inférieurs; qu'il pouvait même se faire que la station et la marche redevinssent possibles avec le secours d'appareils électriques; qu'enfin le retour agressif des accidents n'était guère à redouter!.

La suite de l'observation montre que ces prévisions se sont réalisées. Une note, recueillie en février 1874, constate, en effet, qu'une amélioration très notable s'est opérée en ce qui concerne la puissance motrice et la nutrition dans les membres supérieurs; aux membres inférieurs, la contractilité faradique commence à reparaître dans plusieurs muscles où elle était soit très amoindrie, soit abolie. Par contre, en

^{1.} Je tiens de mon collègne, M. le docteur Bouvier, dont l'expérience est si grande en pareille matière, qu'il n'a vu que trois fois, dans le cours de sa longue carrière, la rétrocession normale des accidents de la paralysie spinale infantile être entravée par une rechute.

raison de la prédominance d'action des muscles postérieurs de la cuisse et de ceux des mollets, il se produit une tendance à la flexion des jambes et à la formation de pieds bots équins contre laquelle on a lutté par l'application de divers appareils.

En avril, la puissance musculaire a tellement progressé, dans les membres inférieurs, que le malade se tient debout et fait quelques pas dans la chambre avec le secours de deux personnes. Enfin, en août, un an environ après le début, il peut, étant assis, se dresser seul et, s'aidant de deux béquilles, faire de courtes promenades. Il peut même, au moyen d'un appareil qui s'oppose à la flexion du genou gauche, marcher quelque peu en s'appuyant sur une seule canne'.

Le fait suivant, quoique moins régulier à quelques égards que celui qui précède, mérite cependant de lui être comparé. Il peut être rapproché de ces paralysies temporaires décrites par Kennedy, et dont l'histoire ne saurait être séparée de cello de la paralysie infantile permanente.

Oss. II. — Charles R..., actuellement âgé de 15 ans et demi, est un grand jeune homme bien pris, à l'air intelligent. On ne signale dans ses antécédents aucune maladie digne d'être relevée; pas de convulsions. Il n'a éprouvé ni émotions morales vives, ni refroidissement. On fait remarquer seulement qu'il a beaucoup grandi en fort peu de temps.

^{1.} Pendant la période qui s'etend du 19 août 1873 au 1° août 1874, le traitement a consisté principalement en l'application de veutouses scaritées, de vésicatoires, puis de cauteres le long de la colonne vertébrale. A partir de la dernière date, les muscles paralysés et atrophiés eut été soumis tous les deux jours à l'excitation produite par un courant faradique de moyenne intensité. En outre, X... prenaît chaque jour des pilules de strychnine de l'milligramme chaque, dont le nombre a été progressivement porte jusqu'à 15. Pendant les mois d'avril, mai et juin, on a associé, à l'excitation faradique, l'excitationgal vanique et l'hydrothérapie; c'est dans le cours de cette période surtout que les progrès se sont le plus remarquablement accentués. Durant les mois de juillet et août, à Bagnères-de-Luchon, bains, douches et massage énergique.

Le 27 septembre 1873, il fut pris d'une sièvre peu intense qui ne l'obligea pas à se coucher. L'appétit toutesois était devenu nul, la langue était chargée. L'état sébrile a persisté les 28 et 29, sans se montrer, à aucun moment, assez sort pour empêcher M. R... de rester hors du lit une partie du jour.

La seule particularité à noter durant cette période de trois jours, c'est l'apparition sur le tronc d'un zona double dont on voit encore aujourd'hui (novembre 1873) les traces. L'éruption occupait le thorax dans toute son étendue en hauteur. En avant, on voyait : à droite, un premier groupe de vésicules au-dessous de l'aisselle; un second, latéral aussi, au voisinage du bord inférieur du grand pectoral; un troisième, médian, placé au-dessous de l'appendice xiphoïde; — 2° à gauche, un groupe répondant au second groupe droit et un autre situé à gauche de la ligne médiane, à égale distance de l'ombilic et de l'extrémité inférieure du sternum. En arrière, il existait un groupe un niveau de l'angle inférieur de l'omoplate et un second, plus latéral, presque à la même distance du précédent et de la crête iliaque. Il paraît certain que ce zona ne s'est pas accompagné de douleurs localisées sur le trajet des nerfs.

Sans avoir ressenti ni douleurs ni fourmillements, le 1er octobre, en se levant le matin, et à paine descendu du lit, Ch. R... sentit ses membres inférieurs fléchir sous lui et il tomba lourdement sur le sol. C'est donc dans la nuit du 30 septembre au 1er octobre que la paraplégie s'est produite. Le malade fut recouché. Il paraît bien établi que, ce jour-là, il n'avait plus de fièvre. La paralysie fut accompagnée, dès l'origine, d'une flaccidité marquée des membres inférieurs. Jamais la sensibilité cutanée n'y a été modifiée : on ne saurait dire s'ils ont jamais été froids ou cyanosés. Il y a toujours persisté quelques mouvements partiels. Ainsi, R... a toujours

puétendre et siéchir les orteils: par contre, il était, à l'origine, absolument incapable de soulever ses membres en totalité audessus du plan du lit. On assure que, quelques jours après le début des accidents, l'amaigrissement des cuisses était déjà appréciable.

Les membres supérieurs n'ont, à aucune époque, été sérieusement engagés et R... a toujours pu continuer à se servir
de ses mains, soit pour manger, soit pour tenir un livre. Jamais il n'a existé aucun trouble dans l'exercice des fonctions
de la vessie ou du rectum. La période de rétrocession a commencé à s'établir fort peu de temps après l'invasion. Ainsi
vers le 15° jour, R... pouvait se tenir debout en appuyant les
mains sur les objets environnants.

L'état actuel, relevé le 17 novembre 1873, apprend ce qui suit : R... peut se tenir debout et même faire quelques pas à condition de s'appuyer à l'aide des deux mains sur les épaules de son domestique. Les membres inférieurs sont amaigns dans la totalité, l'atrophie est surtout marquée aux cuisses qui sont flasques et comme aplaties d'avant en arrière, tandis que les mollets sont assez pleins encore et résistants. Les muscles du bassin semblent particulièrement atteints. Ainsi, lorsque R... est assis, il ne pent fléchir les cuisses sur l'abdomen; il esquisse à peine ce mouvement. Couché sur le dos, il lui est tout à fait impossible de relever le tronc. Quand le malade, maintenu dans la station verticale, essaye, avec le secours d'un aide, de marcher, on le voit, à chaque pas. se hancher à l'excès et incliner fortement le tronc successivement vers un côté, puis vers l'autre côté. L'état général est toujours resté excellent.

Nous revoyons M. R... en octobre 1874; les mouvements des membres inférieurs ont repris leur puissance normale et il peut anjourd'hui, sans fatigue, se livrer à tous les exercices du corps. Un certain degré de maigreur relative, de flacci-

dité des muscles antérieurs à la cuisse gauche, une tendance marquée du tronc à s'incliner dans la station debout et la marche vers le côté droit, tels sont actuellement les seuls vestiges de la maladie spinale.

Les faits qui viennent d'être exposés à titre d'exemples, et qu'on pourrait aisément multiplier, suffiront, je l'espère, Messieurs, à mettre en évidence que certains cas de paralysie spinale aiguë, observés chez l'adulte, sont, au point de vue clinique, tout à fait assimilables à la paralysie spinale des jeunes enfants. Il resterait à déterminer si, ainsi que cela est vraisemblable, la lésion spinale d'où dérive l'ensemble symptomatique reconnaît chez l'adulte la localisation étroite dans les cornes antérieures et tous les autres caractères qui distinguent celles de l'enfant. Mais l'autopsie n'a pas encore définitivement prononcé. Il y a là une lacune qui ne saurait tarder à être comblée!

II.

Je crois utile de revenir aujourd'hui sur divers points relatifs à l'anatomie et à la physiologie pathologiques de la paralysie infantile spinale. Je trouverai ainsi l'occasion de signaler et de mettre à profit plusieurs travaux qui ont paru sur ce sujet, depuis la publication des premières recherches entreprises à la Salpêtrière. Ces premières études concernant

^{1.} Cliniquement, l'observation publiée par mon interno, M. Gombault, dans les Archives de physiologie (1873, janvier, p. 80), se rapproche incontestablement beaucoup de la paralysie spinale infantile; elle en diffère à quelques égards cependant au point de vue anatomo-pathologique. Les cellules motrices étaient profondément altérées dans les régions de la moelle épinière, correspondantes aux muscles frappés d'atrophie; mais on ne rencontre nulle part, dans les cornes antérieures, les foyers limités ayant fait disparaître des groupes entiers de cellules nerveuses et produit l'épaississement fibroïde du tissu interstitiel qui paraissent être un caractère constant de la lésion spinale propre à la paralysie atrophique des jeunes enfants. (J.-M. C.)

des pensionnaires de l'hospice, c'est-à-dure des sujets ayant succombé à une époque le plus souvent fort éloignée de la période infantile, ont été faites incontestablement, par clamème, dans des conditions relativement défavorables. Electort permis, cependant, d'établir déjà des données fondamentales que les observations ultérieures, instituées dans de conditions plus heureuses, c'est-à-dire sur de jeunes sajets, morts à une date rapprochée de l'origine de la matadie, ent pu compléter à quelques égards, mais n'ont pas essentiellement modifiées. Cela ressortira, je pense, du court expose put va suivre.

1º Ce qui caractérise surtout, anatomiquement, la lésion spinale de la paralysie infantile, c'est la localisation étroite, systématique, des altérations dans les cornes antérieures de la substance grise et, plus précisément, dans la région de cornes qu'occupent les grandes cellules ganglionnaires, det motrices. Rien, jusqu'ici, n'est venu contredire cette proposition établie dès l'origine de nos recherches!.

L'altération dont il s'agit, — c'est un point sur lequel not n'avions pas manqué d'insister, — se montre parfoise vactement limitée à un seul ou à deux des groupes ovalaires, nettement circonscrits, que, dans le rentlement lombaire, par exemplé, ces cellules forment en s'agrége unt (Fig. 10). L'e sont là, put ainsi dire, les foyers primitifs du mal, car, si la lésson s'etent au delà, elle paraît rayonner autour du groupe cellulant comme autour d'un centre. Ce n'est qu'au plus haut degre de l'altération et seulement çà et là, sur quelques points, que le corne grise est envahie dans toute son étendue transversit (Fig. 9). Il est de règle, en pareille occurrence, que les faits

^{1.} Ces vues, relatives au rôle de l'altération des cellules nerv au de cornes anterieures dans la pathogeme de la paralysie infantile et des aux trophies spinales progressives, ont ete exposées dans une leçon (C. M. Charcot a faite a la Salpétrière, en juin 1868, (B.)

ceaux blancs, les antérieurs et les latéraux surtout, présentent dans la région où la corne grise est aussi profondément atteinte, une sorte d'émaciation, d'atrophie, avec diminution plus ou moins prononcée de tous les diamètres; mais cette lésion évidemment secondaire des faisceaux blancs n'est pas nécessaire. Elle peut faire défaut (Fig. 10) et ne saurait, par conséquent, figurer au premier rang dans la caractéristique de la lésion spinale propre à la paralysie infantile.

La localisation si remarquable des lésions dans l'aire des groupes de cellules m'avait conduit à admettre depuis longtemps, à titre d'hypothèse très vraisemblable, que le processus morbide occupe d'abord la cellule nerveuse, pour se propager ensuite à la névroglie. Comment, en effet, expliquer autrement cette circonscription si frappante de l'altération dans le voisinage immédiat des éléments ganglionnaires? Je ne sache pas qu'aucun argument sérieux ait été, jusqu'ici, opposé à cette hypothèse.

2° La lésion des cornes antérieures, dans les cas de date ancienne, tels que ceux qui ont servi à nos études, consiste, en général, pour ce qui concerne les cellules nerveuses, en une atrophie scléreuse plus ou moins accentuée. Les éléments ganglionnaires de tout un groupe, de toute une région lorsque l'altération est portée au plus haut degré, peuvent même avoir disparu sans laisser de traces. Quant à la névroglie, on y trouve les caractères de l'hyperplasie conjonctive avec multiplication des éléments nucléaires et formation d'un tissu fibroïde, souvent très dense, marques évidentes de l'existence passée d'un travail irritatif.

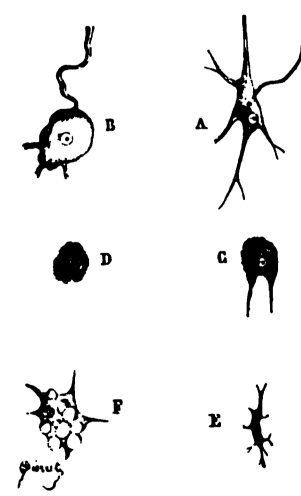
Toutefois, ainsi que nous l'avons reconnu ailleurs, les observations recueillies à la Salpêtrière n'avaient mis, sous nos yeux, que les reliquats d'un processus morbide depuis longtemps éteint. En présence des documents qu'elles nous fournissaient, nous ne pouvions que chercher à reconstruire, par une espèce d'exègèse, les premières phases du processes Sans doute les lésions de la névroglie nous offraient les trace incontestables de leur origine inflammatoire. Mais s'était-f agi là, autrefois, d'une myélite hyperplasique sans désagrés gration du tissu, ou, au contraire, d'une myélite destruc tive avec ramollissement? Le problème était à peu pré impossible à résoudre. C'est ici que gît principalement lu térêt des importantes observations de MM. Damaschine (Roger (loc. cit.). Ces auteurs ont eu l'occasion de pratique l'autopsie dans deux cas relatifs à de jeunes enfants ayant succombé l'un 2 mois, l'autre 6 mois après le début de l'affect tion et ils ont reconnu dans ces deux cas que, sur les pomiti de la moelle le plus profondément altérés, les lésions localisées, d'ailleurs, comme c'est la règle, dans l'une des corne grises antérieures, consistaient en un ramollissement rouge inflammatoire, avec injection vasculaire, production corps granuleux, etc., etc. Au-dessus et au-dessous de rel points, l'altération pouvait être poursuivie encore à une sertaine distance dans la substance grise; mais, s'atténuant progressivement, elle n'était plus représentée bientôt que par la multiplication des éléments nucléaires et une injection vasculaire surtout marquée au voismage immédiat de groupes de cellules nerveuses.

Ces observations établissent — comme on voit — que l' ramollissement rouge doit être compté parmi les lésions spinales de la paralysie infantile. Mais rien ne démontre, quanà présent, que ce soit là, dans l'espèce, une condition oblistoire. Il est même fort vraisemblable que, à l'exemple de qui a fieu parfois dans la myélite aiguë centrale vulgaire, le altérations de la moelle épinière, dans la paralysie des enfant peuvent atteindre leur plus haut degré d'intensité et prove quer, à la périphérie, les lésions trophiques musculaires le plus graves, sans qu'il y ait dissociation des éléments nerveux et conjonctifs et autrement dit ramollissement.

Un autre sait intéressant, mis en lumière par ces mêmes observations de MM. Roger et Damaschino, c'est que, dans ses premières phases, l'altération des cellules nerveuses est marquée par une atrophie avec pigmentation excessive de ces éléments. La lésion scléreuse, signalée dans les observations qui nous sont propres, serait donc un phénomène consécutif².

- 1. Charcot. Archives de physiologie, 1872, janvier-février; Hayem, même recueil, 1874, p. 603.
- 2. C'est ici le lieu de rappeler les principaux modes d'altération dont les cellules nerveuses des cornes grises antérieures de la moelle épinière se montrent susceptibles.
- 1º Je signalerai, en premier lieu, la tuméfaction, souvent énorme, que subissent parfois ces cellules et que j'ai le premier reconnue, je crois, du moins

Fig. 11. — Cellules nerveuses des cornes entérieures de la moelle épinière. — A, état normal. — B, état hypertrophique. — C, altération pigmentaire. — D, altération pigmentaire arrivée au dernier terme. — E, cellule atteinte d'atrophie scléreuse. — F, altération vacuolaire.



comme rentié, est en même temps trouble et opalescent. Les prolongements sont plus épais qu'à l'état normal et comme contournés. J'ai comparé cette altération des cellules nerveuses de la moelle épinière à l'hypertrophie que présente, sous l'influence de certains processus irritatifs, le cylindre axile des tabes nerveux, soit dans le contre cérébre-spinal, soit dans les nerfs périphériques (Fig. 16, B).

3º La lésion spinale, dont les principaux traits viennent d'être rappelés, est constante dans la paralysie infantile,

2º Quelques auteurs out décrit, dans les cellules nerveuses de l'encéphale, une multiplication des noyaux (Jolly) qu'ils considérent comme la marque d'un processus irritatif. M. Leyden dit avoir fait la meme observation sur los cellules ganglionnaires de la moelle Mais il importe de remarquer que, dans certaines régions de l'encéphale et dans le système du grand sympathique, la présence de deux noyaux dans une collule nerveuse est un fait rare sans donte, mais qui se montre dans les conditions normales, en debors de toute trace d'un processus trritatif; on ne connaît pas une prolifération de la cellule nerveuse cerrespondant à la prolifération des éléments cellulaires du tissu conjonctif par exemple. En somme, les alterations diverses que subissent ces cellules par le fait de l'inflammation, a part le gonflement signalé plus haut, sont toutes, anatomiquement parlant, atrophiques ou dégénératives, l'iq. 10, C. D. E.).

S' Je signalerai, en passant, l'altération dite vacuolaire des cellules nerveuses des cornes antérieures. Je l'ai maintes fois rencontrée dans des cas où la névroglie présentait, au voisinage, les caractères non équivoques de l'inflammation. Je n'ai pu me convaincre encore que cette altération n'est

pas un produit de l'art (Fig. 11, F).

4° J'insisterai plus longuement sur l'altération, dite pigmentaire, des cellules nerveuses spinales. C'est un fait normal, pour ainsi dire, dans l'âge sénile que ces cellules soient remplies et distendues par une quantité souvent énorme de pigment. Est-ce là une circonstance tout à fait indifférente au point de vue du fonctionnement; ne faut il pas plutôt rapporter, pour une part, à cette modification sénile de la cellule, l'affaiblissement moteur et les altérations des muscles des membres, qui se montrent à peu près fatalement à une certaine

époque de la vie? Quoi qu'il en soit, l'accumulation de pigment, dans une cellule nerveuse spinale, ne suffit pas, à elle soule, quelque marquée qu'elle soit, pour caractériser une lésion profonde de l'organite. Mais il s'y joint, dans les cas pathologiques proprement dits, une atrophie véritable, dont M. L. Clarke a bieu décrit toutes les phases; au premier degré de cette altération, la cellule diminue de volume et la partie transparente du corps se réduit de plus en plus; à un deuxième degré, les prolongements s'atrophient à leur tour, en même temps que le corps preud une forme globuleuse; bientôt les prolongements ne sont plus représentes que par des filaments courts et grêles. Enfin, au dernier degré, ils disparaissent. Le noyau de la cellule subit une atrophie concomitante. Cette atrophie pigmentaire, qui conduit à la destruction totale de la cellule, se montre héo à des processus irritatifs primitivement développés dans la névroglie avoisinante, ou bien elle existe isolément, indépendamment de toute lésson de la névroglie, dans cortaines formes, par exemple, d'atrophie musculaire progressive, on de paralysie bulbaire (Fig. 11, C, D).

5º Enfin, une derniere forme d'altération de la cellule nerveuse motrice est celle que l'on désigne quelquefois sous le nom de sclérose ou d'atrophie scléresse. — La cellule a diminué de volume, quelquefois considérablement. Elle est comme ratatinée, plus ou moins arrondie, ou, au contraire, allongée. Les prolongements sont courts, desséchés, ou absents. Le corps cellulaire est opaque, d'aspect brillant : le noyau est petit, mégal et ratatiné. J'ignore si cette altération est toujours précédée par les lésions de l'atrophie pigmentaire en

c'est là un fait capital que j'ai fait pressentir déjà dans mes leçons de 1868 et que toutes les observations, aujourd'hui nombreuses, publiées depuis lors, soit en France, soit à l'étranger, sont venues confirmer. Parmi ces observations à l'appui, pour ne parler que des plus récentes, je citerai celles qui ont été publiées en Allemagne par MM. Recklinghausen, Rosenthal (de Vienne) et Roth (de Bâle)!

Je m'étais efforcé, en outre, à la même époque, d'établir que la lésion en question doit être considérée comme initiale, primitive, et comme dominant, en un mot, tout le drame morbide. On ne pouvait admettre, en effet, qu'elle fût une conséquence de l'inertie fonctionnelle des membres frappés de paralysie, car elle n'a rien de commun avec l'altération particulière de la moelle épinière, alors déjà fort bien étudiée par MM. Clarke, Vulpian et Dickinson, qui survient à la suite des amputations de date très ancienne?. D'un autre côté l'hypothèse qui placerait à la périphérie, soit dans les muscles, soit dans les nerfs, le point de départ des accidents, serait fort compliquée, fort embarrassée et ne reposerait sur aucune analogie; tandis que l'hypothèse adverse, au contraire, en outre de l'appui que lui prête l'histoire de la myélite aiguë centrale vulgaire, compte encore, en sa faveur, l'expérimentation sur les animaux, qui, entre les mains de M. Prévost, a montré qu'une lésion, portant sur les parties centrales de la moelle, détermine des lésions musculaires fort semblables à celles qui s'observent dans la paralysie des jeunes enfants3.

L'opinion que je me suis appliqué à faire prévaloir autre-

si elle peut être primitive. Elle se rencontre fréquemment dans les cas d'amyotrophie spinale liée à un processus irritatif bien accusé (Fig. 10, E.). (Charcot: Cours de la Faculté, 1874.)

^{1.} Roth. — Anatom. Befund bei spinaler Kinderlähmung. In Virchow's Archiv, 1873, t. LVIII, p. 273.

^{2.} Vulpian. — Archives de physiologie, 1868, p. 443. — Idem, 1869, p. 675. 3. Prevost. — Société de biologie, séance du 14 avril 1872.

fois n'a rencontré, comme vous le voyez, aucune objection sérieuse; elle paraît d'ailleurs, aujourd'hui, assez générarment répandue. Je crois donc pouvoir, d'après cela, m'es tenir à la théorie que j'ai proposée dans le temps, relativement à l'enchaînement des phénomènes. Les cellules nerveuses seraient le premier siège et le point de départ du processus irritatif et il se produirait là une téphromyélite antérieurs aiguë parenchymateuse! Le processus se communiquemit rapidement, de proche en proche, au tissu conjonctif voisin sans dépasser toutefois la limite de l'aire des cornes antérieures. Tandis que, sous l'influence de cette incitation mor bide, la cellule subit les diverses phases d'atrophie capable d'aboutir à une destruction complète, la névroglie réagit, elle à sa manière, et s'enflamme. Le processus phlegmasique per même aller là, sur les points les plus altérés, jusqu'à la formation d'un foyer de ramollissement rouge.

Quoi qu'il en soit, à ces altérations brusquement dévelop pées se rattachent tous les phénomènes de la maladie, sa voir d'abord l'appareil fébrile initial, puis toute la série des accidents qui bientôt lui succèdent. La paralysie motrice, manqué par la suppression de la tonicité musculaire et des autre modes de l'activité réflexe, peut être considérée, d'après le vues physiologiques actuellement régnantes, comme un conséquence toute simple de la désorganisation dont souffe l'appareil des cellules nerveuses motrices. De cette mêm lésion des éléments ganglionnaires relève aussi certainement l'atrophie rapide des muscles paralysés et les modifications de la contractilité électrique qui en sont le prélude; mais que connaît pas bien encore le mode pathogénique qu'il fat

^{1.} M. Kussmanla proposé la dénomination Polyo-myelitis anterior acutions pour désigner la lésion spinale de la paralysse infantile the cit., n° 1, p. I Je crois téphro-myélite preférable et je puis invoquer a ce propos la parametrité de M. Littré (repoz. cinis. Plut. — repozio, cinereus, Ælian).

prennent leur origine dans les parties affectées de la moelle pinière, se comportent comme le bout périphérique d'un nerf ectionné. Ils subiraient les diverses phases d'altérations estructives que MM. Neumann, Ranvier '. Vulpian, Eichorst ', ont, dans ces derniers temps, étudiées avec tant de un à l'occasion des lésions expérimentales des nerfs, et la erte apparente de la contractilité faradique, ainsi que l'atronie des faisceaux musculaires, surviendraient en consémence. Il ne faut pas oublier que ce n'est là encore qu'une rpothèse, à la vérité fort plausible, et il importe de remarier en particulier que l'état des nerfs périphériques, dans premières semaines qui suivent le début de la paralysie antile, n'a pas encore été reconnu de visu.

Quant à l'absence, constamment relevée dans les observaons cliniques, de troubles durables de la sensibilité cutanée, paralysie du rectum ou de la vessie, de troubles trophiques tanés ou viscéraux, elle tient, vous le savez, un rang ninent dans la caractéristique de la paralysie infantile et de contribue, pour une bonne part, à séparer nettement ete affection des diverses formes de la myélite aigue diffuse; de est physiologiquement en rapport avec la localisation roite de la lésion spinale dans l'aire des cornes antérieures la substance grise. Il se produit là, par le fait de la madie, dans les parties centrales de la moelle épinière, une spérience délicate et toujours réussie qui montre que les ornes grises antérieures ne sont pas nécessaires à la transassion des impressions sensitives et n'ont pas d'influence recte sur les mouvements de la vessie ou du rectum non lus que sur la nutrition soit de la peau, soit des organes caito-urinaires.

^{1.} Ranvier. — Comptes rendus de l'Académie des scionces, 1872, 1873. 2. Eschborst. — Virchose's Archiv. 59 Bd, 1874.

III.

Si les vues qui viennent d'être exposées sont fondées, if doit s'ensuivre que toute lésion inflammatoire nigué de la moelle épinière, quelle que soit d'ailleurs son origine, produira nécessairement, à l'instar de la paralysie infantile, la paralysie motrice avec l'atrophie rapide des muscles paralysés pourvu que soit remplie la condition expresse, mise en relief tant de fois déjà, savoir : la lésion atrophique aigui des cellules nerveuses motrices. D'un autre côté, les phénomènes sur lesquels j'appelais l'attention tout à l'heure et qui font régulièrement défaut dans la symptomatologie de la paralysie infantile en raison même de la circonscription systimatique de l'altération à l'aire des cornes antérieures, ces phénomènes, dis-je, devront, au contraire, se rencontrer à des degrés divers, dans toutes les autres formes aigués d'affection spinale, parce que toutes elles reconnaissent pour substratum des lésions plus ou moins diffuses.

Les choses sont ainsi, dans la réalité, c'est ce dont témoigne, entre autres, l'histoire de l'une des maladies spinales les plus communes chez l'adulte, et en même temps les plus graves. Je veux parler de la myélite aignë centrale généralisée!. La lésion se traduit ici, le plus souvent, microscopiquement par le ramollissement rouge. Mais les choses ne vont pas toujours aussi loin et les éléments, tant conjonctifs que nerveux, pourront se montrer profondément altérés, sans avoir subi de dissociation². Quoi qu'il en soit, elle occupe les

^{1.} Les altérations profondes que peuvent subir les muscles des membres paralyses dans la myélite centrale aigué se trouvent signalées dejà par Roketansky (Lehrb. des path. Anat. 1st Bd. 1885, p. 329, 2st Bd. 1886, p. 222.)

^{2.} Voyez les observations de M. Charcot sur l'histologie de la myélite ague Arch, de physiolog., 1872, janv.-fév.), et celle de M. Hayen sur le même sujet (même recueil, 1874, p. 603).

régions centrales de la moelle épinière, la substance grise surtout, et tend à envahir une grande partie de la hauteur du cordon nerveux, de telle sorte que, par exemple, la région dorsale et la région lombaire seront atteintes simultanément dans toute leur longueur. Dans la substance grise, elle intéresse les cornes grises antérieures et, par conséquent, les cellules motrices, mais elle ne s'y limite point, et elle attaque aussi bien les cornes grises postérieures et les commissures. Enfin, elle se répand toujours, en outre, çà et là, d'une façon inégale, sur les divers faisceaux blancs.

Le début s'opère souvent brusquement, et il peut être marqué comme dans la paralysie infantile, par un appareil sébrile plus ou moins intense. Si l'on compare, d'ailleurs, les deux affections sous le rapport des symptômes locaux, on remarquera que plusieurs leur sont communs. D'autres n'appartiennent qu'à la myélite aiguë diffuse. Les symptômes communs sont : la paralysie motrice avec flaccidité complète, amoindrissement hâtif de la contractilité faradique reconnue dans plusieurs observations de myélite dès la première semaine1; et enfin, l'atrophie des muscles rapidement développée. La théorie indique qu'ils dépendent de l'altération des cornes grises antérieures. Par contre, les symptômes nouveaux surajoutés, n'appartenant qu'à la myélite diffuse, révèlent la participation des autres régions de la moelle. Ce sont des altérations plus ou moins marquées de la sensibilité, et particulièrement une anesthésie cutanée plus ou moins profonde des membres paralysés, la paralysie de la vessie et du rectum, l'émission d'urines alcalines, purulentes, enfin la formation d'escarres non seulement à la région sacrée, mais encore sur tous les points des membres paralysés soumis à une pression un peu prolongée.

^{1.} Observations do M. Mannkopf. — Amtlich. Bericht über die Versamlung Deutscher Naturforscher und Aerzte zu Hannover, p. 251, 1866.

Ces escarres, qui, comme les autres phénomènes précédemment cités, font absolument défaut dans la paralysie infantile, sont, au contraire, un fait vulgaire dans la myélite aigue généralisée. On sait qu'elles s'y produisent souvent avec une rapidité singulière, 4, 6, 10 jours après le début des premiers accidents et qu'elles contribuent puissamment à déterminer l'issue fatale.

L'hématomyétie, ou, en d'autres termes, l'hémorragie intra-spinale, se prête à des considérations semblables. Dans nombre de circonstances, son histoire symptomatique se confond, en effet, pour ainsi dire sur tous les points, avec celles de la myélite aigué généralisée; ainsi, pour ne parler que de la contractilité faradique, on l'a vue disparaître dès le quatorzième!, dès le neuvième jour?, et il est fréquent. d'an autre côté, que de vastes escarres se déclarent rapidement au siège. L'hémorragie intra-spinale, ainsi que M. Hayem' et moi-même! nous nous sommes efforcés de l'établir, ne serait d'ailleurs qu'une sorte d'épiphénomène de la myélite aiguè centrale. Il paraît certain que, à peu près toujours, l'épanchement de sang se forme là, au sein de parties préalablement modifiées dans leur texture par le fait de l'intlammation.

Les lésions traumatiques de la moelle épinière, qu'elles résultent d'une fracture de la colonne vertébrale ou d'une place par instrument tranchant, peuvent, elles aussi, déterminer l'amyotrophie aigué avec tous ses accompagnements, en un mot, la formation d'escarres à développement rapide. Les altérations spinales, dans ces cas de traumatisme, sont, à l'origine du moins, celles de la myélite aigué transverse,

^{1.} Observations de Lovier. — Beitrag zur Pathologie des Rückenmarks Apoplerer Inaug. Dis. Bern 1864.

^{2.} Observati des Duriau. — Union medicale, 1859, t. I. p. 308.
3. Hayem. · Der hemo, raques intra-cachidiennes, 1872, p. 138.

⁴ Charcot. - Legons de la Salpétriere, 1870.

c'est-à-dire qu'il s'agit de lésions inflammatoires qui, intéressant à la fois l'axe gris et les faisceaux blancs, n'occupent cependant qu'une petite étendue de la hauteur de la moelle. Mais souvent elles se propagent très rapidement au-dessous du point primitivement affecté, jusquà l'extrémité du renflement lombaire, par exemple, si la lésion a porté sur un point de la région dorsale; la propagation en question se fait dans les faisceaux blancs, suivant une loi bien connue, le long des faisceaux latéraux tandis que, dans la substance grise, ce sont les colonnes formées par les cornes antérieures qui sont envahies. Cette extension descendante des lésions spinales transverses, dans les cornes grises antérieures, n'est pas une simple vue de l'esprit; je l'ai tout récemment reconnue nettement à l'examen de pièces provenant d'un cas de myélite aiguë transverse sur lequel je reviendrai. Elle seule permet de comprendre, — je l'ai déjà fait remarquer ailleurs', — comment une lésion spinale, en apparence limitée à un point circonscrit de la région dorsale, peut déterminer dans les membres inférieurs paralysés du mouvement, l'atrophie aiguë des muscles, et en un mot tous les phénomènes, qui, ainsi que le montre l'analyse physiologique de la paralysie infantile, relèvent de l'atrophie aiguë des cellules nerveuses motrices.

^{1.} Charcot. — Leçons sur les maladies du système nerveux, t. I, p. 63, note 1.

ONZIÈME LEÇON

Des amyotrophies spinales chroniques. — Atrophie musculaire progressive spinale protopathique (Type Duchenne-Aran).

Sommater. — Variétés cliniques des cas désignés sous le nom d'atrophie musculaire progressive (atrophies musculaires progressives spinales). — Umfocmité dans ces cas de la lésion spinale qui porte sur les cornes antérieures de la substance grise.

Etude de l'atrophie musculaire progressive spinale protopathique comme type du groupe: simplicité de la lésion spinale. — Amyotrophies spinales chroniques deutéropathiques. La lésion des cellules nerveuses motrices est ici consécutive; elle se surajonte à une lésion spinale de siège variable. — Aperçu des principales affections spinales qui peuvent produire l'amyotrophie progressive deutéropathique; pachyméningite spinale hypertrophique; — selérose des faisceaux postérieurs; myélite centrale chronique; hydromyélie; tumeurs intra-spinales; selérose en plaques; — selérose latérale symétrique.

De l'atrophie musculaire progressive spinale protopathique en particulier. (Type Duchenne-Aran.) — Symptômes: atrophie individuelle des muscles, troubles fonctionnels, persistance prolongée de la contractilité faradique; secousses fibrillaires, déformations ou déviations paralytiques; !griffes. — Modes d'invasion. — Etiologie: hérédité, froid, traumatisme.

Anatomie pathologique. — Lésion de la moelle: altération limitée aux cornes autérieures de substance grise (cellules nerveuses, névroglie). — Lésions des racines nerveuses et des nerfs périphériques. — Lésions musculaires, leur nature.

Ι,

Messieurs,

Je me propose, dans les leçons qui vont suivre, de consacrer quelques développements à l'histoire des amyotrophies spinales chroniques. Les affections que comprendra cette appellation sont aujourd'hui encore souvent confondues en clinique sous la dénomination commune d'atrophie muscu-taire progressive. L'anatomie pathologique cependant a établi depuis longtemps qu'il ne s'agit pas là d'un groupe homogène.

En esset, les lésions spinales qu'on peut rencontrer dans les cas qui portent en clinique cette dénomination d'atrophie musculaire progressive sont très variées. Elles ont toutesois, en commun, un trait particulier qui constitue, pour ainsi dire, le caractère anatomique sondamental du groupe: c'est la lésion des cornes antérieures de substance grise et plus explicitement l'altération atrophique des cellules motrices de la région. Nous trouvons en quelque sorte ici la reproduction de ce que nous avons vu à propos des amyotrophies spinales aigués; seulement la lésion spinale, dans les cas qui vont nous occuper, évolue non plus suivant le mode aigu, mais au contraire suivant le mode subaigu chronique et, à cette circonstance, se rattachent, malgré plus d'une analogie, des dissèrences considérables dans la succession des symptomes.

A. Vous vous souvenez sans doute, Messieurs, que dans l'étude des amyotrophies aigues, nous avons pris pour objet un type régulier, la paralysie infantile où les lésions spinales sont systématiquement limitées aux cornes antérieures de la substance grise. Un type du même genre nous servira de guide dans l'histoire des amyotrophies spinales chroniques. En effet, une lésion exactement limitée aux régions antérieures de la substance grise et laissant parfaitement indemnes tous les autres départements de la moelle pinière, substance blanche et substance grise, tel est le substratum anatomique dans une certaine forme d'atrophic musculaire progressive qui répond à peu près cliniquement

au type vulgaire, tel qu'il a été décrit par Cruveilhier, Duchenne (de Boulogne), Aran, et à laquelle nous donnerons, si vous le voulez bien, la qualification de spinale protopathique.

La constitution de cette forme protopathique de l'atrophie musculaire spinale, qui reproduit en quelque sorte, je le répète, dans le mode chronique, la paralysie infantile, est relativement fort simple. Ainsi, l'élément anatomo-pathologique est représenté: 1° dans la moelle, par une lésion systématiquement limitée aux cornes grises antérieures; l'altération des grandes cellules nerveuses étant d'ailleurs une condition nécessaire, sine qua non, et parfois la seule lésion appréciable: 2° dans les racines motrices et les nerfs moteurs périphériques, par une atrophie plus ou moins prononcée, conséquence de la lésion spinale; 3° enfin dans les muscles correspondants, par des lésions trophiques que nous aurons à passer en revue et d'où procède, à proprement parler, toute la symptomatologie de l'affection.

B. Les choses sont plus compliquées dans un second groupe d'amyotrophies spinales chroniques que, par opposition, je désignerai sous le nom de deutéropathiques. Ici, en effet, la lésion des cornes antérieures et des cellules nerveuses es nécessairement présente aussi, mais elle n'est qu'un fait de seconde date, consécutif en tout cas. La lésion originelle siège encore dans la moelle épinière, mais elle s'est développée en dehors de la substance grise et ce n'est que secondairement, par extension, que celle-ci a été, à son tour, envahie A la vérité, lorsque cet envahissement s'est opéré, la mêm série de phénomènes consécutifs en découle, et en particulier, l'atrophie progressive des muscles; toutefois les symptômes amyotrophiques se trouvent alors comme entremèlés ou mieux surajoutés à ceux de la maladie spinale primitive

Or, vous comprenez aisément, Messieurs, combien l'ensemble symptomatique qu'on observe dans ces diverses combinaisons pourra se montrer complexe et variable. Car, de fait, il n'est peut-être pas une lésion élémentaire chronique de la moelle épinière qui ne soit susceptible, à un moment donné de son évolution, de retentir sur la substance grise antérieure et d'y déterminer l'atrophie des cellules motrices. Pour ne parler que des faits dans lesquels une vérification anatomique a eu lieu, voici l'énoncé des principales formes d'affection de la moelle épinière qui peuvent donner lieu à l'amyotrophie spinale chronique deutéropathique:

- 1º En premier lieu, je signalerai la pachyméningite spinale hypertrophique. Elle consiste, nous le verrons, en une inflammation des méninges qui occupe surtout le renflement cervical de la moelle et qui répond sans doute à ce qu'on appelait autresois l'hypertrophie de la moelle épinière. La lésion méningée se propage à la moelle elle-même et simultanément aux origines des nerfs rachidiens. L'atrophie musculaire des membres supérieurs se développe sous cette double influence; elle se montre combinée à des symptômes particuliers qui relèvent à la fois de la lésion méningée, de la lésion spinale et de celle des nerfs périphériques.
- 2º Vient ensuite la sclérose des zones radiculaires postérienres, substratum anatomique de l'ataxie locomotrice progressive. La symptomatologie se composera ici des phénomènes liés à l'atrophie consécutive des cornes antérieures, atrophie lente des muscles, — et de ceux qui caractérisent la sclérose des zones radiculaires postérieures — douleurs fulgurantes spéciales, incoordination motrice, etc.

¹ Voir Lupou I, p. 13.

3° Divers types de myélite centrale, spontanée ou traumatique, à marche chronique, doivent entrer dans cette enumération; une lésion anatomique que l'on désigne communément sous la dénomination d'hydromyélie ou hydromyélite mérite d'être mentionnée spécialement!.

Quelques auteurs décrivent cette altération spinale comme résultant d'une dilatation du canal central de la moelle épinière. Il est certain que, dans la majorité des cas, il s'agit la de foyers canaliculés consécutifs à une myélite chronique centrale. Quoi qu'il en soit, la substance grise des cornes

1. Cette lésion spinale a été désignee par Ollivier (d'Angers, sous le mm de syringomyélie ou capité centrale dans la moelle épinière (Traite des mousdies de la moelle épimiere, 3º édit , 1837, t. I. p. 202, J'ai fait connaitre un observation de myélite spinale cervicale avec pachymeningite, remarquable, entre autres, par la presence de trois canaux longs et étroits, qui, creuse pour la majeure partie dans l'épaisseur de la substance grise, parcouraient, parallèlement au grand axe de la moelle, le ronflement cervical dans to ite ««» étendae. L'un de ces canaux, de tous le plus considérable, pouvait mem entre snivi jusqu'an niveau du tiers inferieur de la région dorsale. Dans la plus grande partie de son trajet, il occupait la corne grise postérieure du côte. gauche ou, pour mieux dire, il s'était sul stitué à cette corne grise deut les divers elements avaient dispara. Les deux autres canaux, mouis volumneux, siégenient, l'un immédiatement en arrière de la commissure posterieure. sur la ligne mediane, de mamère a intéresser à la fois les deux faisceaux blancs postérieurs, l'autre en partie dans la come postérieure droite, en partie dans le faisceau postérieur du côte droit.Ces desniers canaux 🖘 trouvaient eu grande partie comblés par une substance amorphe, trampsrente, finement grenue, qui, en certaine pointe, s'était désagrégée, Transenblablement par le fait de quelque accident de préparation, et avait lause à sa place des lacunes plus ou moins etendues, a contours plus ou moins iron guliers. Cette même substance, finement grenne, legérement condensee for mait la paroi des foyers et se continuait sans ligne de démarcation bien tranchée avec le fissu avoisinant qui presentait lai-même, a uno certaine listance, les caractères de la degeneration granuleuse. Cette observation qui ngure dans un mémoire publié en commun avec M. Joffrey, alors mon interat-(Archives de physiologie, mai, septembre et novembre 1809), rendait de a firtvraisemblable qu'un certain nombre de cas d'hydromyélie, assez comme nement rapportes jusqu'alors a une dilatation du canal central, peuvent results? de la fonte d'un tissu pathologique développé au sein des parties centralis de la moelle epunère. La réalité du fait me semble avoir ete mise tors de doute par M. Hallopeau dans un travail intéressant presente à la Société des Biologie, (Memaires de la Société de Biologie, 1869, p. 199) Tout recomment M. le D' The Simon (de Hambourg) a rassemble un grand nombre d'observations. Arch. fdr. Psychiatrie und nervenkonkhreiten, v. Bd. 1 heft. Borling. 1874, p. 120 et suiv) qui viennent confirmer à cet égard les conclusions des travaux français. (J.-M. Charcot.)

antérieures peut, en pareille circonstance, être intéressée au point que les cellules nerveuses motrices subissent des altérations plus ou moins profondes et, par ce fait, l'atrophie musculaire, à marche progressive, viendra figurer dans la symptomatologie de l'affection¹.

- 4º Il existe aussi plusieurs exemples de tumeurs intrapinales (gliômes ou sarcomes), qui, développées au centre de a substance grise, dans la région cervicale, ont été le point le départ de symptômes d'amyotrophie progressive?.
- 5º Nous devons citer encore la sclérose en plaques. En rénéral, dans les cas ordinaires relatifs à cette affection, la substance grise n'est pas profondément atteinte; il est possible que cela arrive néanmoins, et alors, aux symptômes déjà si variés de l'induration multiloculaire des centres perveux, viennent se joindre des amyotrophies à marche progressive.
- lèrement parmi ces amyotrophies spinales chroniques, deutéropathiques, est celle qui est caractérisée anatomiquement par une sclérose qui affecte symétriquement les faisceaux latéraux de la moelle épinière, dans toute la hauteur de ce cordon nerveux. Cette sclérose fasciculée peut même être suivie, ainsi que nous le dirons, jusque dans le bulbe et la Protubérance. La sclérose fasciculée latérale symétrique peut se rencontrer isolément, en dehors de toute lésion de l'axe sris; mais, très fréquemment, elle retentit sur les cornes antérieures de la substance grise, et plus particulièrement sur

I. Voir entre autres le cas de M. O. Schuppel: L'eber Hydromyelus. In Archiv der Heilkunde. Leipzig, 1865, p. 289.

^{2. 0.} Schuppel. — Das Gliom und Gliomyxon des Rückenmarks. In Archiv der Heilkunde, p. 127, 1867. — J. Grimm. — Atrophia musculorum progrestie, tumor carcinomatosus intumescentiæ spinalis, etc. In Virchow's Archiv, 1869, 4 Fang. 8 Bd.

les cellules nerveuses de la région, en conséquence de que les symptômes amyotrophiques se surajoutent à ceux que relèvent de la sclérose latérale.

Dans tous les cas qu'embrasse cette énumération, l'envihissement de la substance grise antérieure, ainsi que not l'avons fait remarquer, est constamment un phénomène consécutif. Il est possible que la combinaison inverse puisse survenir, c'est-à-dire qu'une lésion primitivement développé dans le centre gris envahisse consécutivement les faisceau blancs; mais je ne crois pas, quant à présent, que cette combinaison ait jamais été régulièrement observée.

II.

Messieurs, ainsi que je vous l'ai annoncé en commencant, c'est tout d'abord l'amyotrophie progressive spinale protopathique définie, comme vous venez de l'entendre, que nous allons étudier dans cette leçon. Lorsque ce type, comparabre vement simple, vous sera connu, il deviendra plus facte de pénétrer dans l'histoire, maintenant encore assez embrouilée, des amyotrophies spinales deutéropathiques.

Nous nous efforcerons de dégager, autant que possible, la description de l'atrophie musculaire protopathique de tout les éléments étrangers qui l'encombrent chez la plupart des auteurs. Nous suivrons en cela l'exemple de M. Duchens de Boulogne, qui, de longue date, a commencé, en se placant surtout au point de vue clinique, ce travail d'épuration Les jalons posés par cet auteur sur la voie qu'il a déjà par courue nous serviront, plus d'une fois, de guide dans luc complissement de la tâche que nous allons entreprendre

A. Nous commencerons notre exposition par le côté clini

1. Voir le chapitre V dans le Traité de l'Electrothérapie locature.

que; après quoi, nous descendrons dans le détail des lésions anatomiques et, enfin, nous vous présenterons, en manière de conclusion, quelques considérations relatives à la physiologie pathologique de l'affection.

a) Le premier trait à faire ressortir dans la symptomatologie de l'atrophie musculaire progressive, après le début
insidieux, sans prodromes, ou avec des prodromes longtemps
inaperçus, pour ainsi dire, c'est ce qu'on pourrait appeler
l'atrophie individuelle que subissent les muscles affectés; en
d'autres termes, un muscle ou plusieurs muscles d'un membre peuvent avoir souffert une diminution de volume très
remarquable, alors que les muscles voisins ont conservé leur
relief normal.

Ce premier trait est, en quelque sorte, caractéristique; c'est, écrit M. Duchenne (de Boulogne), « le facies de la maladie ». Précisons, en faisant appel à un exemple concret. Supposons le cas, très commun dans l'espèce, où la maladie n'a envahi encore qu'un certain nombre de muscles dans un membre supérieur. Tous les muscles de la main et de l'avant-bras auront, je suppose, à ce moment, subi une atrophie profonde, à l'exception d'un seul peut-être, le long supinateur par exemple. En revanche, les muscles du bras et de l'épaule seront intacts et présenteront le volume de l'état normal de manière à former un contraste frappant avec l'atrophie très accentuée de l'avant-bras et de la main.

Prenons un autre exemple, plus rare. Ce sera, dans ce cas, les muscles thoraciques qui auront été affectés les premiers. Les pectoraux seront profondément émaciés, et, partant, la poitrine aura subi un amaigrissement très prononcé, tandis que les membres supérieurs, ayant été épargnés tout entiers, offriront une saillie relativement considérable. Ce mode d'envahissement de l'atrophie qui procède, dans une certaine

mesure, muscle par muscle, fournit un caractère important parce qu'il ne se retrouve pas au même degré dans les amotrophies deutéropathiques.

b) Les troubles fonctionnels que présentent les muscles et voie d'atrophie doivent nous arrêter actuellement. A la dininution de volume se lie un certain degré d'affaiblissement des mouvements exécutés par le muscle et l'on peut dire que ces deux phénomènes, d'une façon générale, progressent parablèlement; autrement dit, moins il y a de fibres musculaires dans un muscle ou plus il y a de fibres atrophiées, plus la faible-se est grande, et celle-ci ne parait guère dépendre que de la diminution du nombre ou de l'atrophie plus ou mombre prononcée des faisceaux musculaires.

Ce fait contraste avec ce que l'on sait des paralysies proprement dites ou par défaut d'action nerveuse. Soit, par
exemple, une paralysie des membres inférieurs détermnée
par une compression s'exerçant sur un point limité de la
moelle épinière à la région dorsale; l'inertie motrice occasionnée dans les membres inférieurs par la suppression de
l'action cérébrale pourra être complète, absolue, et cependant
les muscles, en pareil cas, ne souffriront pas dans leur nutrition
ou ne souffriront qu'à la longue, par le fait de l'inaction
prolongée.

Dans les amyotrophies spinales, deutéropathiques, en raison de la combinaison habituelle d'une lésion des faisceaux blancs avec la lésion de la substance grise, il est de règie qu'un degré plus ou moins prononcé de paralysie par suppression de l'action nerveuse s'ajoute aux effets de l'amyotrophie protopathique où la substance grise est seule affectée.

c) Un autre fait, digne d'être relevé, est le suivant : le muscle, même quand il est parvenu à un degré avancé d'atrophie. conserve sa contractilité électrique faradique normale. La diminution ou l'abolition de cette contractilité ne se manifestent que dans les phases ultimes, alors que l'atrophie est portée à son comble. C'est là un caractère qui tranche considérablement avec ce que nous savons des amyotrophies spinales aiguës où, dès les premiers temps et avant même que le volume du muscle ait décelé par ses changements une altération appréciable, la contractilité faradique est déjà remarquablement modifiée.

- d) Il importe, dans la description, de ne pas oublier les secousses fibrillaires. Ces secousses se produisent spontanément, mais on peut en provoquer souvent l'apparition à l'aide d'un léger choc porté sur le muscle. Elles consistent, permettez-moi de le rappeler, en ce que la peau, qui recouvre le muscle atteint, paraît tout à coup soulevée par de petites cordes très fines, qui se dessinent dans la direction des principaux faisceaux musculaires. Quelquefois tout à fait partielles et localisées, elles sont, d'autres fois, assez énergiques pour mettre en mouvement un doigt, la main elle-même. Ces secousses fibrillaires n'appartiennent pas en propre à la forme protopathique. J'ajouterai, en outre, qu'elles se voient en dehors de l'atrophie musculaire progressive, chez des sujets sains. Elles constituent parfois, dans ce cas, un des symptômes d'une forme particulière d'hypocondrie, assez fréquente, soit dit en passant, chez les étudiants en médecine.
- e) Je dois signaler, mais pour les écarter du tableau, d'autres symptômes qu'à mon sens on a compris à tort dans la description de l'atrophie musculaire vulgaire. Les douleurs spontanées, continues et névralgiques, les douleurs paroxystiques fulgurantes, mentionnées par quelques auteurs, appartiennent aux formes deutéropathiques (sclérose postérieure,

pas d'une façon absolue à la station et à la marche. Je me puis m'empêcher de voir, dans ce cas, un exemple d'atain locomotrice; on sait que, dans cette affection, l'atrophie progressive des membres frappés d'incoordination motrice n'es pas une complication très rare.

C. On peut avancer que, dans les conditions régulières, le marche de la maladie est très lente: c'est par exception que, envahissant prématurément tous les muscles qui servent au mécanisme de la respiration (muscles intercostaux ou diaphragme, ou encore les nerfs bulbaires, combinaison dont nous parlerons en un lieu spécial), elle se termine au bout de deux à cinq ans. Je le répète, dans les conditions habituelles, l'atrophie vraie dure dix-huit ans sous forme partielle, dix-huit ou vingt ans même, alors qu'elle s'est depuis longtemps généralisée à tous les muscles.

D. Un mot maintenant concernant l'étiologie. Ce qu'on sécrit sur la consanguinité ou sur l'hérédité, en tant qu'élément étiologique de l'atrophie musculaire progressive, me paraît, d'après la critique des textes à laquelle je me suis livré, appartenir à l'amy otrophie spinale protopathique. Celle-chajouterai-je, ne reconnaît guère de causes occasionnelles.

Les amyotrophies spinales, appelées rhumatismales, parce qu'elles semblent déterminées par l'impression du froidsont, si je ne me trompe, du ressort de la myélite chronique, de la pachyméningite ou de la selérose latérale.

Celles qui surviennent en conséquence d'une cause troumatique, d'un coup porté sur le dos, comme chez le malade de M. Gull', du poids d'une balle de coton trop lourde,

^{1.} W. Gull. — Progressive atrophy of the muscles of the trunk an appearance of the trunk and appearance of the trunk and appearance of the trunk and trunk an appearance of the trunk and appearance of t

comme chez le malade de M. Roberts, etc., sont vraisemblablement aussi relatives à la myélite. Mais pour ce qui est de l'atrophie primitive, le rôle étiologique de la transmission héréditaire paraît très important. Il a été relevé par tous les auteurs et récemment M. Naünyn, professeur à Kænigsberg, relatait l'histoire d'une famille où la transmission avait pu être suivie à travers cinq générations?.

III.

Dans un exposé où il s'agit surtout de mettre en relief quelques caractères nosographiques fondamentaux, c'en est assez, Messieurs, pour le côté clinique. Nous avons recueilli, chemin faisant, des matériaux dont l'utilité ne saute peut-être pas aux yeux de prime abord, mais qui apparaîtra dans toute son évidence lorsqu'il faudra établir tout à l'heure comment les amyotrophies deutéropathiques se distinguent de l'amyotrophie protopathique, mais aussi par tout l'ensemble des autres caractères pathologiques. Actuellement, il convient de vous faire connaître ce qu'on sait sur l'anatomie pathologique de l'amyotrophie progressive spinale protopathique.

1° Nous commencerons par ce qui est relatif à la moelle. La lésion, dont il s'agit, porte nécessairement sur les grandes cellules motrices.

La névroglie peut être, elle aussi, affectée; mais, en pareil cas, l'altération reste systématiquement circonscrite dans

^{1.} W. Roberts. — Art. Wasting Palsy, in R. Reynold's System of medicine, p. 168. — D'autres exemples d'atrophie progressive des muscles, survenue à la suite de causes traumatiques, ont été cités par Bergmann (St-Petersburger Med. Zeitsch., p. 116, 1864, Thudicum et Lockhart-Clarke (Beale's Archives of medicine, 1863).

^{2.} Berlin. Klin. Wochens., nº 42, 1873.

les cornes grises antérieures : les faisceaux blancs sont absolument respectés.

La lésion de la névroglie est de nature inflammatoire; ainsi les vaisseaux de la substance grise sont plus volumineux que de coutume et leurs parois sont épaissies. Les éléments cellulaires de la gangue conjonctive présentant les

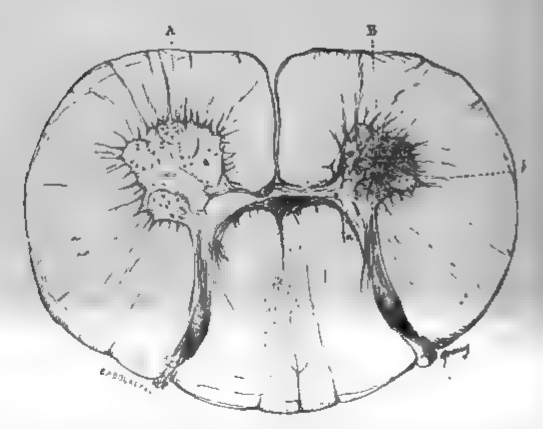


Fig. 12 — Compe de la moelle épinière à la region cerricale dans au and dut aplus au genture protopathique. — A. Como suterioure gauche. Le cellia sucrive ises out persiste, mais présentent des alternions qualincaires.) — B. Come au trioure droite. Atrophie presque complete des cellules ner veuses au seul partitionau ganglionnaire (b. persiste)

traces manifestes d'un travail de prolifération. Des corps granuleux, en nombre variable, se rencontrent sur les préparations faites à l'état frais. Lorsque ces altérations de la névroglie sont très accentuées, la corne grise peut offrir une réduction dans tous ses diamètres 'Fig. 12).

Pour ce qui est des cellules nerveuses, ce sont tantôt les

caractères de l'atrophie pigmentaire (Fig. 11, C, D, p. 203), tantôt ceux de l'atrophie scléreuse (Fig. 11, E, p. 203) qu'on y observe.

En somme, nous retrouvons ici dans le mode chronique, les altérations que nous avons décrites à propos de la paralysie infantile, et il y a lieu de supposer, comme dans ce dernier cas, que la limitation des altérations aux cornes antérieures de la substance grise a sa raison dans cette circonstance que les éléments ganglionnaires sont le siège primitif du mal¹. D'après les considérations des caráctères anatomiques, la forme d'atrophie musculaire progressive, dont il s'agit, pourrait être désignée sous le nom de téphro-myélite chronique parenchymateuse.

Les observations sur lesquelles s'appuie la description anatomo-pathologique qui vient d'être présentée ne sont pas nombreuses encore. Il n'en existe guère, pensons-nous, que six ou sept au plus. — Nous citerons parmi elles, un fait de M. Lockhart-Clarke, un autre de M. Duménil (de Rouen)², un cas très important de M. Hayem³; trois observations recueillies à la Salpêtrière, dans mon service⁴, et, enfin, un

^{1.} Voir Leçon IX, p. 163 et Leçon X, p. 188.

^{2.} Malheureusement, dans les cas de M. L. Clarke et de M. Duménil, l'état de la substance blanche spinale n'est pas indiqué d'une façon explicite.

^{3.} Hayem. — Note sur un cas d'atrophie musculaire progressive, lésions de la moelle. (Archives de physiologie, 1869, p. 79.)

^{4.} Voici le sommaire de deux de ces observations qui seront bientôt publiées in extense dans les Archives de physiologie. La troisième figure déjà dans ce recueil (année 1870, p. 247). Je l'ai présentée comme un exemple de paralysie glosso-laryngée.

Obs. I, recueillie par M. Gombault. — A. Duc..., institutrice, âgée de 56 ans, entrée à la Salpétrière, le 24 juin 1872, morte le 26 septembre de la même année — a beaucoup souffert du froid et de la fatigue pendant le siège. — Début en avril 1871, par un affaiblissement progressif du membre supérieur gauche. — Embarras de la parole à peu près à la même époque. — Pas de douleurs, pas de contracture dans les membres. — Etat actuel en juillet 1872: torticolis paralytique très accentué avec courbures de compensation dans le reste de la colonne rachidienne. — Symptômes de paralysie labio-glosso-laryngée avec atrophie manifeste de la langue. — Gêne très prononcée

fait très régulier à tous égards, observé récemment dans le service de M. le professeur Vulpian, par M. le D' Troisier!.

Ce petit chiffre de faits compose néanmoins un ensemble solide. Toutes les observations contradictoires, c'est-à-dire celles dans lesquelles l'amyotrophie progressive se serait montrée conforme au type clinique Duchenne-Aran, sans l'accompagnement des lésions spinales qui viennent d'être décrites, sont, je crois m'en être assuré, des observations qui pèchent, soit par le côté clinique, soit par le côté anato-

de la déglutition — Les deux membres supérieurs, surtout le gauche, sont pendants, mertes, sans contractures. Les masses musculaires y sont atrophiées à peu près uniformement partout; contractions fibrillaires tres pron neces. — La contractilité faradique n'est pas modifiée. A la main, dispanti in complete des eminences themar et hypothenar. Il n'existe pas de déformation en griffe — Membres supérieurs non atrophiés; la station et la marche ont éte possibles presque jusqu'au dernier moment. — Mort rapide par le fait d'une pneumonie lobulaire.

Etat de la morte épinière à l'autopsis. — Rensement cervical : a l'état frais, des corps granuleux existent en abondance exclusivement dans l'area des cornes autérieures. Les cellules norveuses motrices présentent la tous les degrés possibles de la dégénération pigmentaire. Sur les coupes dur les, on retrouve cotte même alteration des cellules nerveuses. Beaucoup d'entre elles ne sont plus representées que par un amas giobileux de pigment Nombreux îlots de desintégration granuleuse dans l'aire des cormes anterieures. — Les faisceaux blancs, et en particulier les faisceaux latéraux, se présentent pus la moindre tracs d'altération

Oss. II, recueillie par M. Pierret, - La nommée C ... entrée a la Salpétriere, le 18 fevrier 1850, est morte la 14 avril 1874, a l'age de 55 aos. -Debut vers l'age de vingt-six ans par le membre superieur dreit. - Extension lentement progressive de l'atrophie au membre supérieur gauche. -- Les membres inferieurs ne sont affectes de mamère à rendre la marche impossit le que depuis cin ; ou six ans. -- Pas de contractures, pas de troubles de la seusibilité : contractions fibrillaires tres accusees. Dans les derniers temps, tous les monvements des membres sont devenus à peu près impossibles. -- Mais l'atroplue des muscles est surtout prononcée au membre thoracique droit (main, epaule, avant bras. La mort est survenue en conséquence d'une tubereulisation pulmonaire, a évolution rapide. - Examen de la moelle epenière durcie, sur des coupes, - Dans toute l'etendue de la moelle, mais surtout a la région cervicale, un grand nombre de cellules nerveuses des corner antérieures ont dispare, à l'exception d'un seul petit groupe, Fig. 11, b. -Les racines antérieures, émanant de la region cervicale, sont atrophises; on y trouve quelques tubes nerveux presentant l'aiteration granulo-graissense.

1. L'observation de M. Troisier a été publiée dans les Archèves de physiclogie, 1875, p. 236. mique. Eu égard à ce dernier point, Messieurs, je vous ferai remarquer que la lésion spinale de l'amyotrophie progressive protopathique, de même que celle de la paralysie infantile, ne peut être reconnue sûrement que sur des coupes durcies et convenablement préparées. Toutes les recherches qui ne sont pas pratiquées suivant cette méthode, et dans de bonnes conditions de réussite doivent être, à ce point de vue, considérées comme non avenues.

2° Les racines nerveuses antérieures et les nerfs périphériques sont affectés consécutivement à la lésion de la substance grise. Je vous rappellerai, à ce propos, que Cruveilhier avait considéré l'atrophie des racines antérieures comme

M. Bamberger a publié (Wiener mediz. Presse, nº 27, 28 July 1869 et Centralblatt, octobre, ur 46, 1869) deux cas d'atrophie musculaire progressive dans lesquels l'a itopsie, faite par M. Recklinghausen, n'aurait permis de reconnaitre aucune lesion de la moelle épunere. Malhoureusement la relation de l'aut psio, en ce qui concerne le système nerveux, n'est pas necompagnée, dans ces cas, de details circonstancies. Il n'est pas dit, entre autres si l'examen microscopaque a été fait sur des coupes durcies — ce q u, dans l'espèce, est noe condition absolument indispensable - et l'on ne mentionne pas d'une manière speciale de tat des collules des cornes autéroures. Nous croyons devon rappeler er cora une fois, que la moelle épinière peut, a l'izil un, paraître tout a fait same, alors que les cellules nerveuses de la substance grise ont sub i cependant les plus profondes altérations. Nous ajout cons qu'en pareil cas examen ancroscopuçue hu-m'une peut na fournir ane in resultat decisif a'il no porte que sur dos piòces non darcies. -- Les remarques qui precèdent s'appliquent de tons points à tous les cas, sans exception, que M. Friedroich a alignés Jana son ouvrago recent (Ueber progressive Muskelatrophies Berlin, 1873), controla theorie accueuse de l'amyotrophie progressive (Obs. I, II, IV et XVII). Je parle des observations recueillies par l'auteur lui-mome, toutes datent d'une époque (de 1858 1867), où le rble de l'altération des cellules nerveuses mêmes navait pas encoro été mis en lumtère, et nulle part l'état anatomique de ces celtales ne se trouve explicatement mentionne. — Je forar remarquer d'ailleurs que plumeurs des observations rassemblées par M. Friedreich sous une mêm reubraque, ne méritent en rien la denomination d'atrophie musculoire progressive, co nom etant employe, même dans son acception is plus large et la plus vague : amsi les observations l'et II ne peuvent guère être considére-s que comme des exemples de paralysie spinaie infautile, et l'observation VI, remarquable par le debut febrile et la marche rapi le de l'affection, me semble se rapporter naturellement au type créé par Dachenne sous le nom de paralysie spinale de l'adulte. Un pareil laisser-aller en matiere de distinctions nosographiques, surtout dans une question par elle-même assez obscure, est au moins regrettable et ne peut qu'entretenir la confusion. "J.-M. C.)

le caractère anatomique de la forme d'atrophie musculire dont il a contribué à élucider l'histoire et qu'il avant pour ainsi dire prévu que cette atrophie serait rattachée quelque jour à une lésion de la substance grise!

Il importe de reconnaître que l'atrophie des racines antérieures ne pourra pas être, au même degré que dans la parlysie infantile, une atrophie destructive. Sans doute, dans les racines émanant des régions de la substance grise et plut profondément altérées, on trouve habituellement un certain nombre de tubes nerveux vides de myéline, ou dans lesquele la myéline est frappée, à un degré variable, de dégénération granulo-graisseuse. Mais la majeure partie de ces tubes peut être, — c'est un fait dont je me suis assuré encore dans un cus récent — conservée intacte, ou tout au moins n'offer dautres altérations que celle de l'atrophie simple. Cette intégrité relative d'un très grand nombre de tubes nerveux des recines antérieures se voit alors même que celles-cu offrent, à l'œil nu, une apparence très grêle et une teinte légerement grisâtre.

Le mécanisme, suivant lequel l'altération spinale retenut sur les muscles dans l'amyotrophie progressive, semble donc différer à quelques égards de celui qui s'observe dans la paralysie infantile. Dans celle-ci, en effet, un certain nombre de tubes nerveux subissent les mêmes altérations qu'un nerf sectionné. Dans l'atrophie musculaire, il n'est qu'un petit nombre de nerfs qui éprouvent ce sort, et encore la destruction se produit-elle là peu à peu, progressivement, en'est-elle définitivement accomplie que dans les dermers phases du processus morbide. Les autres tubes de la racin nerveuse conservent l'intégrité de leur constitution, au moir dans ce qu'elle a d'essentiel.

^{1.} Cruveilluer. — Bultetin de l'Académie de médecine, 1853 — 1d Sur le paralysic musculaire atrophique, 5' sorie, t. VII, janvier 1857.

Quel est donc le mode suivant lequel, dans l'amyotrophie ogressive, s'effectue la lésion musculaire en conséquence la lésion spinale? Je ne vois guère, à ce sujet, qu'une rpothèse à proposer : c'est que le travail irritatif, dont les dules sont le siège, se transmet, par la voie des racines avenses et des nerfs centrifuges, jusqu'aux faisceaux mustaires qui, sous cette influence, subissent la lésion trodque. L'atrophie est ici le phénomène primitif; elle ne recompagne pas tout d'abord de paralysie par interruption l'influx nerveux parce que celui-ci peut se propager, penat longtemps encore, par la voie des tubes nerveux émass, mais non détruits.

Il me reste, en dernier lieu, à vous exposer en quoi ensistent ces tésions musculaires qui surviennent ainsi en enséquence des lésions du centre spinal. Je n'aurai pas à sister longuement sur ce point, car nombreuses sont les malogies qui relient les lésions musculaires de l'amyotrophie phale protopathique à celles de la paralysie infantile.

Ce sujet d'histologie pathologique a été, dans le temps, objet de controverses nombreuses, très intéressantes à mailter au point de vue de la critique historique, mais qui, a tehors de ce domaine, ont perdu beaucoup de leur valeur. Especherai seulement que l'atrophie granulo-graisseuse utout les premiers observateurs, Mandl, Galliet, Lebert, muedhier, Aran et Duchenne. Se fondant sur ces observateurs M. Duchenne avait eru pouvoir caractériser la maladie atomiquement en lui imposant le nom d'atrophie muscu-sur graisseuse progressive. M. le professeur Robin interfut alors dans le débat et il fit remarquer avec raison que eatcoup de granulations qui apparaissent dans les faisceaux e sont pas de nature graisseuse, puisqu'elles se dissolvent

dans l'acide acétique en même temps qu'elles résistent à l'éther!

Vint ensuite M. Virchow qui réclama en faveur de la dégénération graisseuse et renchérit mème sur les opinons déjà émises, en annonçant ce fait, fort exact, d'ailleurs, que la graisse ne prend pas naissance seulement au sein de faisceau musculaire, mais qu'elle envahit aussi parfois le tissu conjonctif interstitiel ou périmpsium.

Il est facile de reconnaître aujourd'hui que, dans ce débat on avait laissé passer à peu près inaperçu le fait essentiel. En effet, dans l'amyotrophie progressive spinale, comme dant l'atrophie infantile, la dégénération granulo-protèique, de même que la dégénération granulo-graisseuse des faisceaux musculaires, n'est qu'un phénomène accessoire. C'est ce que prouvent les observations de M. Hayem et les observations multipliées que nous avons pu faire à la Salpêtrière.

Le fait capital, dans l'espèce, c'est une atrophie simple du faisceau musculaire avec conservation de la striation en travers. Celle-ci persiste jusqu'aux dernières limites. Cette amyotrophie, sur quelques points, s'accompagne d'ordinant d'une prolifération plus ou moins marquée des éléments cellulaires du sarcolemme. Dans un certain nombre de faisceaux musculaires, la multiplication peut être poussé assez loin pour que les éléments de formation nouvelle s'accumulent dans la gaine du sarcolemme de manière à la distendre et à refouler la substance musculaire. Celle-ci se segmente alors et prend l'apparence de petits blocs qui conservent toutefois, jusqu'aux dernières phases de l'altération, l'apparence striée.

Pour ce qui est des éléments cellulaires nouvellement formés quelques-uns prennent le développement de cellules avec prote

^{1.} Ch. Roban. - Comptes rendus et Mém. de la Soc. de biologie, 183 p. 201.

Plasma, mais c'est le cas le plus rare. La plupart avortent dans leur évolution et tendent à s'atrophier, en même temps que la substance musculaire fragmentée se divise de plus en plus et quelquefois disparaît sans offrir la moindre trace de dégénération granulo-graisseuse. Toutes ces particularités ont été étudiées avec soin dans le travail de M. Hayem.

Enfin, le périmysium subit, lui aussi, dans une certaine mesure, un travail de prolifération qui constitue une sorte d'esquisse de la cirrhose musculaire. A son tour, la lipomatose interstitielle peut intervenir et aller même jusqu'à la lipomatose luxuriante. Ce dernier fait mérite d'être particulièrement mentionné parce que la surcharge graisseuse peut, pendant la vie, rendre méconnaissable l'existence de l'atrophie des masses musculaires et masquer ainsi le principal symptôme de la maladie.

Telles sont, Messieurs, les altérations musculaires dans l'amyotrophie progressive protopathique. Nous allons voir qu'elles n'appartiennent pas en propre à cette forme pathologique et qu'elles se retrouvent avec les mêmes caractères dans les amyotrophies symptomatiques qui, maintenant, doivent nous occuper.

DOUZIÈME LEÇON

Amyotrophies spinales deutéropathiques. — Sclérose latérale amyotrophique.

207

same laterale consecutive à une lésion cérébrale.

Solérose latérale symétrique primitive. — Anatomie pathologique: Configuration et topographie de la lésion dans la moelle et le bulbe. — Léman consécutives de la substance grise (cellules nerveuses motrices, néverbas dans la moelle et dans le bulbe. — Altérations secondaires : Racines serveuses antérieures. — Nerfs périphériques. — Lésions trophiques des modeles.

Messieurs,

Nous en avons fini avec la forme d'atrophie musculaire progressire qui relève d'une lésion limitée sy-tématiquement à la substance grise spinale antérieure; le moment est venu d'entrer dans quelques développements, à propos des amyotrophies spinales affectant le mode chronique, dans lesquelles la lésion centrale, ne reconnaissant plus une circonscription aussi étroite, occupe dans la moelle, en outre des cornes antérieures, soit la substance grise postérieure, soit divers faisceaux blancs.

Nous sommes convenus, vous ne l'avez pas oublié, d'appeler deutéropathiques les amyotrophies spinales de ce genre.

Elles composent un ensemble complexe et encore peu élucidé. Mais, comme je vous l'ai fait pressentir, il est, dans ce groupe, une individualité qui, en raison de son importance clinique, — à la vérité jusqu'ici à peu près méconnue, — et en raison aussi des particularités anatomiques et physiologiques qui s'y rattachent, mérite d'être examinée de près.

Ici, la lésion spinale est constituée par une combinaison, si l'on peut ainsi dire, de l'altération obligatoire de la substance grise antérieure avec une sclérose symétrique et primitive des faisceaux blancs latéraux.

I.

Envisageons, tout d'abord, le côté anatomo-pathologique et entrons, en premier lieu, dans la description de cette singulière lésion des faisceaux blancs. Rien n'est plus original assurément et plus inattendu peut-être, pour quelques-uns d'entre vous, que cette lésion circonscrite en quelque sorte géométriquement dans une région des faisceaux blancs qui à l'état normal, du moins chez l'adulte, ne se sépare par aucune ligne de démarcation appréciable du reste des cordons antérolatéraux.

Mais la surprise cesse bientôt lorsqu'on fait appel aux notions fournies par l'étude du développement embryonnaire de la moelle épinière. En effet, on reconnaît alors aisément que la partie des cordons antéro-latéraux dans laquelle le Processus inflammatoire peut ainsi se limiter systématiquement, forme pendant la vie fœtale et jusque dans les premiers temps de la vie extra-utérine, un système à part, distinct anatomiquement des autres faisceaux de la moelle épinière.

C'est là, Messieurs, un point de vue à peu près neuf, au noins dans ses applications à la pathologie. J'en ai touché

un mot déjà dans la leçon qui a inauguré ce cours, mais je pense qu'il y a lieu d'y revenir aujourd'hui avec plus de détails.

Les résultats que je vais exposer, d'ailleurs très brièvement, sont empruntés aux travaux de Budge, Küffer, L. Clarke, Kölliker, Flechsig et à ceux plus complets, sur certains points, qu'a entrepris récemment, à ma sollicitation, dans le laboratoire que je dirige, M. Pierret.

A. La moelle épinière n'est, vous le savez, dans les premiers temps de sa formation, qu'un anneau incomplet formé de substance embryonnaire. Aussitôt que le canal central est fermé en arrière, la masse embryonnaire tend !



Fig. 13. — Coupe de la moelle d'un embryon homais d'un mois. — a, cornes anterieures. — b, cornes posticieures. — c, canal central — d, ractnes anterieure e, racmes postérieures. — a', zone radu uluire anterieure, — b', zone radiculaire posterieure.

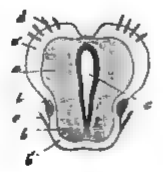
se séparer, par suite de l'apparition d'un sillou latéral, en deux parties, l'une antérieure, l'autre postérieure, pour chaque moitié latérale de la moelle. Ainsi se trouvent ébauchés, en premier lieu, les rudiments des cornes antérieures (Fig. 13, a) et des cornes postérieures (Fig. 13, b) de substance grise. A chacune de ces parties est venus s'adjoindre, vers la fin du premier mois, une zone de substance blanche, laquelle est en connexion avec les racines nerveuses.

Ces zones, dans la nomenclature proposée par M. Piertel portent les unes, le nom de zones radiculaires antérieure (Fig. 13, a'); elles entreront, chez l'adulte, pour une bond part dans la constitution des saisceaux antéro-latérant les autres s'appellent zones radiculaires postérieure

(Fig. 13, b'). Avec l'adjonction des faisceaux de Goll, non encore développés à cette époque, elles formeront ultérieurement ce qu'on désigne d'ordinaire sous le nom de cordons postérieurs.

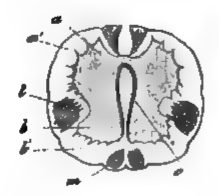
Les faisceaux latéraux n'existent pas encore; on les voit apparaître vers la 6° ou la 8° semaine dans le sillon qui sépare encore latéralement les deux parties de la substance grise,

Fig. 14. — Coupe de la moelle d'un embryon humain Agé d'un mois et demi. — a, b, c, etc., comme dans la figure 15. — l, cordon latéral.



sous l'aspect de deux petites masses ou tubercules de substance embryonnaire, où les tubes nerveux ne se montreront que très tard (Fig. 14, l). Vers cette même époque (c'est-à-dire la huitième semaine environ) se développent,

Fig. 15. — Coupe de la moelle d'un embryon humain âgé de deux mois. — a, b, c, etc., commo dans la figure 13. — l, faisceau latéral. — m, développement des faisceaux de Goll. — n, développement des faisceaux de Türck (faisceaux antérieurs).



dans le sillon qui sépare les zones radiculaires postérieures, deux petites éminences symétriques qui tendent à s'accoler et qui règnent dans toute la hauteur de la moelle: ce sont les faisceaux de Goll (Fig. 15, m). En même temps, une formation analogue a lieu dans le sillon qui sépare les zones radiculaires antérieures. Elle est relative aux petits faisceaux que j'ai proposé de désigner sons le nom de faisceaux de Türck (Fig. 15, 16, n) et qui ve peuvent être suivis chez l'adulte au-dessous de l'extrémité du rensiement cervical de la moelle.

Ainsi se trouve complété l'ensemble des pièces distinctes qui, par leur réunion ou leur fusion plus ou moins intimes, composeront, à une époque plus avancée de la vie, les fasceaux antéro-latéraux tels qu'on les connaît chez l'adulte.

B. Mais les faisceaux latéraux devant seuls nous occuper aujourd'hui, je dois revenir plus particulièrement sur le caractères qu'ils présentent aux diverses phases de leur Ave-

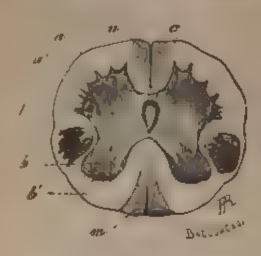


Fig. 16. - Coupe de la mielle arrivat d'un embryon humain a si le 12 a 15 m maines - Même signification des l'Arts

tution. Par les progrès du développement, ils inclinent les confondre pen avant avec les zones radiculaires antérieure en acrière avec l'extrémité antérieure des zones radiculaires posterieures, de manière à ne plus se distinguer hent't m des unes ni des autres.

Cependant, même après la naissance, chez le nouveau-nè on reconnaît encore, dans l'aire des faisceaux blanes, a cettains caractères histologiques qui accusent un lèx doppen, al relativement moins avancé, la région qui appartient aux faisceaux latéranx proprement dits. Cette r zion se voit et arrière d'une ligne tictive transversale, qui passerant par le commissure, sous la forme d'un espace triangulaire correste

pondant à la partie la plus postérieure du faisceau antérolatéral. Dans cet espace, la substance blanche se distingue par une teinte grisâtre, appréciable à l'œil nu. L'examen microscopique fait reconnaître que là les tubes nerveux à myéline sont rares, et que, au contraire, la gangue conjonctive prédomine; aussi ces parties se colorent-elles fortement par le carmin tandis qu'elles sont à peine teintées par l'acide osmique. Enfin, ces mêmes parties renferment, à l'état normal, une certaine proportion de cellules chargées de granulations graisseuses qui représentent dans la moelle ce que M. Parrot désigne sous le nom de stéatose physiologique.

J'ajouterai que, ainsi que le montre une planche du traité de Kölliker, un sillon plus ou moins prononcé dénote souvent chez le jeune enfant, à l'extérieur de la moelle, une séparation entre les faisceaux latéraux proprement dits et les faisceaux antérieurs. Mais, chez l'adulte, toute distinction s'efface; toutefois, il est juste de reconnaître que, même chez lui, les régions qui correspondent aux faisceaux latéraux sont marquées encore par le diamètre relativement petit des tubes nerveux et une certaine prédominance de la névroglie.

C'en est assez, je l'espère, Messieurs, pour faire ressortir l'indépendance que possèdent, sans conteste, dans les premiers temps de la vie au moins, les faisceaux latéraux de la moelle épinière; je dois compléter pourtant cet aperçu, en vous faisant remarquer que ce système se trouve représenté dans le bulbe, au-dessus de l'entre-croisement, par les pyramides antérieures et aussi dans la protubérance et dans l'étage inférieur des pédoncules cérébraux. Or, ces régions de l'isthme de l'encéphale et du bulbe qui sont en relation avec les faisceaux latéraux se distinguent, comme ceux-ci, chez le fœtus, par un développement tardif et incomplètement accompli au moment de la naissance.

11.

L'individualité, l'autonomie des faisceaux latéraux, déjà rendue manifeste par les considérations qui précèdent s'accuse encore nettement lorsqu'on envisage les faits appartenant au domaine pathologique. Vous n'ignorez pas, car c'est là un sujet qui nous a occupé l'an passé, qu'à la suite de la lésion unilatérale de certains départements de l'encéphale, toute une moitié du système des faisceaux latéraux subit isolément, à la fois dans le pédoncule, la protubérance, le bulbe et toute la hauteur de la moelle épinière, une lésion consécutive, qui se traduit bientôt, histologiquement, par les caractères propres à la sclérose des centres nerveux. Dans l'isthme et dans le bulbe, la sclérose fasciculée peut être suivie jusqu'à l'entrecroisement, du même côté que la lésion cérébrale. Au-dessous de l'entre-croisement, au contraire, elle occupe dans la moelle le côté opposé. Cette lésion du système des faisceaux latéraux est, en pareil cas, absolument isolée; elle ne s'accompagne en particulier, du moins dans la règle, d'aucune altération de la substance grise antérieure ou des racines spinales motrices et je rappellerai, à ce propos, que l'hémiplégie avec contracture qui coexiste avec cette lésion est remarquable par l'intégrité de la nutrition dans les muscles paralysés, tant que l'inertie fonctionnelle ne s'est pas trop longtemps prolongée.

Dans le cas où la lésion cérébrale primitive occuperait simultanément les points correspondants des deux hémisphères, le système des faisceaux latéraux serait naturellement lésé des deux côtés, à droite et à gauche, dans toute son étendue, aussi bien dans l'isthme que dans le bulbe et dans la moelle épinière. Dans cette hypothèse qui, plus d'une fois, a trouvé réalisation, il s'agirait par conséquent d'une sclérose latéle symétrique, consécutive à une lésion cérébrale.

Mais la sclérose symétrique totale des faisceaux latéraux at survenir protopathiquement, primitivement, c'est-à-ce sans aucune dépendance d'une lésion encéphalique elconque. C'est là un fait que L. Türck, en 1856, et moime, dix ans plus tard, nous avons rendu évident et qu'il avient actuellement de mettre en relief.

ici, deux cas peuvent s'offrir : 1º La sclérose symétrique amitive existe seule, sans complication d'une lésion de la bstance grise antérieure; le trait le plus saillant dans le adroine relatif à la lésion, ainsi localisée, est une parésie 📑 membres, des inférieurs surtout, marquée par une contrace, plus ou moins intense, des muscles, lesquels conservent maant longtemps tous les caractères indiquant une nutrition smale. Cette lésion de la moelle épinière, entre autres constances, s'observe assez fréquemment dans le cours de paralysic générale progressive : C'est là une coïncidence a a été signalée plus particulièrement par M. Westphal. Mais il arrive assez souvent qu'une altération de la subsnce grise s'associe à la selérose symétrique des faisceaux léraux. Or, la combinaison de ces deux ordres d'altérations stitue justement le substratum anatomique de la forme Rhologique sur laquelle je veux appeler votre attention. Les mptomes d'amyotrophie progressive se trouvent alors asso-😘 🕍 à ceux qui relèvent de la sclérose latérale.

Ш.

Nous devons maintenant étudier de plus près, au point de anatomique, les altérations dont il s'agit. Dans la descripqui va survre, nous aurons à nous occuper successivent : 1° des lésions que présente le système des faisceaux

latéraux dans les diverses régions de la moelle, dans le bulbe et dans l'isthme de l'encéphale; — 2° des lésions concomitantes de la substance grise dans les mêmes départements des centres nerveux; — 3° des lésions consécutives des racines antérieures et des nerfs spinaux; — 4° enfin des lésions trophiques des muscles.

Sur ce premier point, je serai bref, parce que je suppose connues les scléroses consécutives de cause cérébrale, dont les caractères anatomiques se confondent, à peu de chose près, avec ceux des scléroses primitives. Je me bornerai seulement à relever les points suivants.

A. Considérons, en premier lieu, ce qui se passe dans la moelle. — a) Sur des coupes transversales, à la région du



Fig. 17. — Coupe transversale de la moelle épinière passant par la purtie moyenne du renstement cervical.



Fig. 18. — Coupe transversale passant par le milieu de la région dorsale.



Fig. 19. — Coupe transversale passant par le milien du renflement tombaire.

renslement cervical, l'altération symétrique comprend une plus grande étendue en largeur que partout ailleurs. Ainsi, la région envahie par la sclérose s'étend en avant jusqu'au niveau, et même au delà, de l'angle externe de la corne antérieure. En arrière, elle confine presque à la substance grisc postérieure. En dèhors, toutefois, elle est séparée constamment de la couche corticale de la moelle par un tractus de substance blanche restée intacte. (Fig. 17, A, A. — Voir aussi Pl. IV. Fig. 1, 2, 3; Pl. V, Fig. 1 et 2.)

Toutes les autres parties des faisceaux blancs sont respectées, à l'exception des petits faisceaux de Türck qui, dans rertains cas, sont lésés symétriquement. Ces faisceaux, je le rappelle en passant, paraissent appartenir au même système que les faisceaux latéraux.

- b) A la région dorsale, la lésion est plus circonscrite (Fig. 20). En avant, elle n'atteint même pas une ligne fictive transverse qui passerait par la commissure. En dehors, elle se rapproche de la zone corticale de la moelle dont elle n'est reparée que par une languette très mince de substance blanche intacte.
 - c) Enfin, à la région lombaire, la lésion est moins étendue

le quart postérieur des cordons latéraux. Il est à remarquer que, en dehors, elle touche à la zone corticale (Fig. 20).

B.En second lieu, qu'observeton dans le bulbe? La lésion secuse là par l'envahissement des pyramides antérieures dans toute leur étendue en hauteur (Fig. 20). An-dessus, dans la

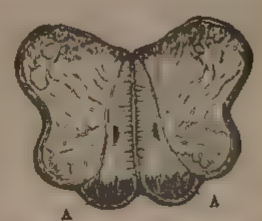


Fig. 20. — Coupe transversale du bulbe passant par la partie moyenne de l'olive. — A. A. pytamides antérieures selérosées.

partie inférieure de la protubérance, la lésion peut être suivie tant que les fibres, provenant des pyramides, sont encore réunies en faisceaux; mais, plus haut encore, lorsque ces fibres se disséminent, on les perd aisément de vue.

Quelques auteurs ont pou rsuivi les lésions de la sclérose latérale primitive jusque dans le pied du pédoncule cérébral (etage inférieur du pédoncule) : mais on ignore comment elle se termine là, c'est-à-dire du côté de l'encéphale. Toujours est-il que la capsule interne, qui semble n'être, pour une part, qu'un prolongement de l'étage inférieur du pédoncule, n'est cependant pas envahie.

IV.

Voilà pour ce qui concerne les altérations des faisceaux blancs. Il importe de relever actuellement, Messieurs, celles qui appartiennent à la substance grise.

Elles ne diffèrent en rien d'essentiel de celles que nous avons étudiées à propos de l'atrophie musculaire spinale protopathique. C'est déclarer qu'elles sont, ici encore, systèmatiquement localisées dans les cornes antérieures grises. Là, comme dans le premier cas, elles portent et sur la névroglie et sur les cellules nerveuses motrices qui sont en plus ou moins grand nombre dégénérées, atrophiées ou même complètement détruites. (Voir Pl. IV, Fig. 4.)

Il est de règle que l'altération de la substance grise no dépasse point l'aire des cornes antérieures : cette particularité est mise en évidence surtout par l'intégralité parfaite, plusieurs fois constatée, des groupes cellulaires de la colonne de Clarke dans la région dorsale.

a) L'altération de la substance grise spinale, dans tous les cas que j'ai observés, prédomine à la région cervicale de la moetle épinière; elle est souvent très prononcée encore à la région dorsale; mais elle tend à s'atténuer à mesure qu'on descend vers le rentiement lombaire. Cette disposition de la lésion est en rapport avec une circonstance que je ne manquerai pas de mettre en relief dans l'exposé clinique, à savoir que l'atrophie musculaire, dans la forme nosographique qui nous occupe, porte rarement sur les membres inférieurs. Ces membres sont paralysés et contracturés de très bonne heure, ce qu'explique l'existence de la sclérose latérale, mais leurs muscles ne sont pas ou sont relativement peu atrophiés.

b) Les altérations de la substance grise de la moelle épinière, de même que celles des faisceaux blancs, ont leur pendant dans le bulbe. Vous n'ignorez pas, Messieurs, qu'il existe, dans cette partie des centres nerveux, un certain nombre de noyaux de substance grise que l'on considère comme les analogues des cornes antérieures de la moelle et, par conséquent, comme servant d'origine aux nerfs moteurs bulbaires. Cette affectation n'est guère douteuse, particulièrement en ce qui concerne les noyaux d'origine de l'hypoglosse, du spinal et même du facial. Or, pour ne parler que du premier, les grandes cellules multipolaires qui le composent et qui ont, au point de vue morphologique, tant d'analogie avec les grandes cellules motrices de la moelle, se montrent atrophiées ou détruites en même temps que la névroglie qui les englobe est sclérosée (Fig. 21). Mais je me contente, pour le moment, d'indiquer le fait, afin de ne pas laisser entièrement dans l'ombre tout un coin, fort intéressant d'ailleurs, du tableau. J'y reviendrai quand j'étudierai les amyotrophies bulbaires et la paralysie labio-glosso-laryngée.

V.

Il ne me reste plus qu'à vous entretenir des altérations qui se produisent consécutivement aux précédentes dans les racines antérieures et dans les nerfs périphériques. Je ne puis que répéter ici ce que j'ai dit au sujet de l'atrophie musculaire spinale protopathique. Les tubes nerveux tout à fait vides de myéline sont rares dans les racines ainsi que dans les nerfs périphériques. Les tubes granuleux sont en minorité. La plupart des tubes nerveux sont conservés, seulement presque tous ont subi un certain degré d'atrophie simple. C'est là un fait que nous devrons faire ressortir lorsque nous traiterons de la pathogénie des lésions musculaires consécutives.

VI.

Je puis me montrer encore très bref, relativement à ces lésions trophiques des muscles. Elles ne différent pas, d'une manière essentielle, de celles qu'on rencontre dans l'amyo-

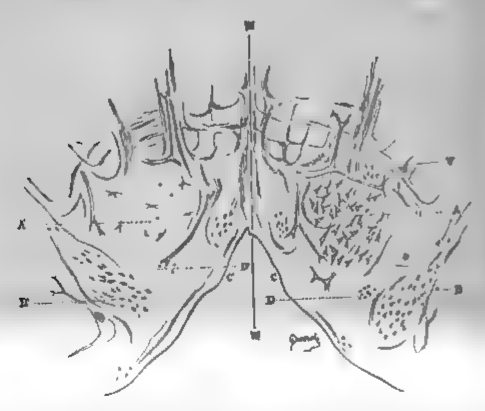


Fig 21. — Coape transversale du bulbe, faite au niveau de la partit moyenne du noyau de l'hypoglosse. A. B. a droite de la ligne fictive R. B') représentant l'état normal. — A. noyau de l'hypoglosse composé d'une agrégation d'une trentaine de grandes cellules multipolaires — V. un vii seau qui circonscrit en avant et en dedans le noyau. — C. plancher du qui trième ventricule. — D. fasciculus teres. — B. noyau du pneumogastrique. — A', B', etc. (à gauche de la ligne fictive R, R' représentent les mères parties dans un cas de selérose latérale amyotrophique. On voit qu'il existe à peine cinq ou six cellules nerveuses intactes dans l'aire du noyau de l'hf poglosse. — A', fasciculus teres. — B', noyau du pneumogastrique ne présentant aucune altération appréciable.

trophie spinale primitive. Seulement, le caractère inflamms toire de la lésion dans la sclérose latérale amyotrophique m's paru plus accentué. Ainsi, l'hyperplasie du périmysium est plus manifeste et, dans un cas même, j'ai vu avec M. Debove

le tissu conjonctifinterstitiel, infiltré sur certains points d'un

nombre considérable de leucocytes.

Je relèverai expressément que la lipomatose interstitielle des muscles se produit, dans l'amyotrophie liée à la sclérose latérale, tout commedans l'amyotrophie vraie. Le fait est intéressant pour ce qui est relatif à la langue, dont les muscles, dans la sclérose amyotrophique, s'atrophient à l'égal de ceux des membres, en conséquence de l'altération des cellules du noyau de l'hypoglosse. La langue, cependant, en pareil cas, peut avoir conservé à peu de chose près son volume normal et ne pas offrir à sa surface les circonvolutions et les rides,



Fig. 22. - Coupe de la langue. Etat normal.

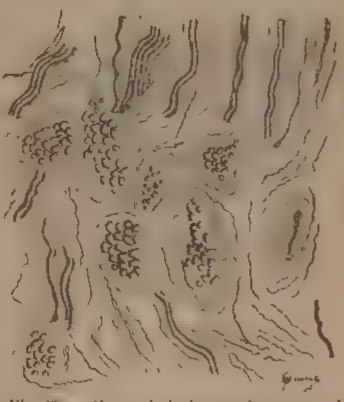


Fig. 23.— Comps de la langue dues un cas de acherose laterale amyotrophique avec paralysis labio glosso laryngée.

animées de mouvements pour ainsi dire vermiculaires, qu'on

y observe souvent. Dans ces diverses circonstances, les faisceaux musculaires y sont atrophiés. Cette conservation de la forme et du volume de l'organe s'explique, dans les cas auxquels je fais allusion, par la lipomatose interstitielle. Dans un de ces cas, j'ai constaté, avec M. Debove, l'existence d'une sorte de cirrhose hypertrophique produite par la végétation excessive du périmysium tant interne qu'externe (Fig. 22 et 23).

Après cet exposé des lésions propres à la sciérose latérale amyotrophique, il est dans notre plan de vous faire connaître les principaux symptômes qui la révèlent pendant la vie, dans le but de rechercher, autant que possible, le lien physiologique qui rattache les lésions aux symptômes.

On peut avancer, d'une manière très générale, que les symptômes auxquels je fais allusion sont de deux ordres : les uns sont en relation avec l'altération symétrique des faisceaux latéraux ; les autres relèvent de la lésion concomitante de la substance grise. C'est ce que j'essaierai de démontrer dans la prochaine séance.

TREIZIÈME LEÇON

De la sclérose latérale amyotrophique. Symptomatologie.

Sommaire. — Faits sur lesquels repose la symptomatologie de la sclérose latérale amyotrophique. — Observations personnelles. — Documents à l'appui.

Différences qui séparent cliniquement la sclérose latérale amyotrophique de l'atrophie musculaire spinale protopathique.

Symptômes communs aux deux affections : amyotrophie progressive, contractions fibrillaires, conservation de la contractilité électrique.

Symptômes propres à la sclérose latérale amyotrophique. — Prédominance de la paralysie motrice. — Contracture permanente spasmodique. — Absence de troubles de la sensibilité. — Déformations paralytiques: attitude de la main. — Trémulation des membres supérieurs à l'occasion des mouvements intentionnels. — Modes de début. — Paraplégie cervicale. — Envahissement des membres inférieurs. — Caractères de la contracture. — Phénomènes bulbaires: Gêne de la déglutition; — Embarras de la parole; — Paralysie du voile du palais, de l'orbiculaire des lèvres, etc. — Troubles graves de la respiration.

Résumé des symptômes. — Pronostic. — Physiologie pathologique.

I.

Messieurs,

Après avoir décrit les altérations nécroscopiques propres à la sclérose latérale amyotrophique, il importe actuellement d'animer le tableau en vous montrant quel est l'ensemble des symptômes qui, pendant la vie, se rattachent à ces lésions.

J'espère établir, Messieurs, que cet ensemble symptomatique est assez frappant, assez caractéristique, pour quot puisse le distinguer aisément de celui qui relève de l'alteration limitée à la substance grise spinale antérieure. Il mesera facile aussi, je le crois, de tracer ensuite une ligne d'démarcation tranchée entre la sclérose latérale amyotrophique et les autres formes d'atrophie musculaire spinal deutéropathique.

Je dois tout d'abord déclarer que les observations qui von servir de fondement à ma description sont peu nombreuse encore, une vingtaine au plus. Mais il y a heu de remarque que la même chose s'est présentée dans le temps à proposée l'ataxie locomotrice progressive, et cependant le tablest clinique tracé par Duchenne (de Boulogne, à l'aide d'un pet nombre de faits, il y a bientôt vingt ans, n'a pas vieill. Il subsiste tel quel, aujourd'hui encore, dans ses traits les plus essentiels, sans avoir subi de modifications profondes. Purse la description que je vais présenter de la sclérose latiral amyotrophique éprouver le même sort!

La plupart des faits, dont je puis invoquer l'appui, ont il rassemblés par moi ou par mes élèves, à l'hospice de la salpêtrière. Il s'est agi, à l'origine, d'observations recuellé surtout au point de vue de l'anatomie pathologique! Le symptômes néanmoins avaient presque toujours été relevé avec quelque soin. Aussi, à un moment donné, devint-il per sible, en comparant ces observations diverses, de saisir un certain nombre de traits fondamentaux, qui nous ont permit plus tard de reconnaître l'affection pendant la vie. Telle a eté

^{1.} Les observations survies d'autopsie, rassemblees par moi a l'hospital la Salpêtrière, sont au nombre de carq. J'en données, plus le la caposa su maire. Deux de cas observations ont ete pul a se avec le tails l'as M. Joffrey et par moi Arch. de physiologic. 1869, 3. Jos.; l'autre, dans l'mémo recueil 1871-72, p. 569, par M. Gombaust. Voy. al Arcenne E. J. M. C.

du reste, l'histoire de la sclérose en plaques disséminées: on n'a connu, pendant longtemps, que les lésions singulières qui la caractérisent anatomiquement. Aujourd'hui, elle a pris rang dans la clinique usuelle.

En outre des faits qui me sont propres, j'ai trouvé dans lifférents recueils quelques observations plus ou moins paraites, qui se rapportent de tous points à la forme pathologique en question et je les ai mises à profit.

Je citerai, en premier lieu, parmi les faits de ce groupe, les bervations II et IV de l'excellent mémoire publié en 1867 par M. Duménil (de Rouen) sur l'atrophie musculaire propressive dans la Gazette hebdomadaire. Puis, je mentionerai trois observations appartenant à M. Leyden. Elles ont été publiées, comme des exemples de paralysie bulbaire avec impotrophie musculaire progressive, dans les Archives de psychiatrie, dirigées par M. Westphall!

Je mentionnerai encore un cas inséré par M. Otto Barth dans le journal de Wunderlich's sous ce titre: Atrophia mus-culorum lipomatosa. L'auteur, peu soucieux des règles nosographiques, semble croire qu'il a eu là, sous les yeux, un exemple de paralysie pseudo-hypertrophique telle que l'entend M. Duchenne (de Boulogne). En réalité, l'autopsie, dite d'ailleurs avec beaucoup de soin, montre surabondamment que c'est bien la sclérose symétrique et primitive des l'aisceaux latéraux avec lésions concomitantes de la substance grise antérieure qui était en jeu. Un fait recueilli par le D' Hun's, un autre consigné par M. S. Wilks dans Guy's Hospital Reports's sont encore, à mon avis, des exemples de

^{1.} E. Leyden. — Ueber progressive Bulbär-paralysie. In Archiv für Psysielie, II. Bd., p. 648, obs. I, et p. 657, obs. II. — III. Bd. p. 338.

^{2.} O. Barth. — Zur Kenntniss der Atrophia Musculorum lipomatosa. In rchie der Heilkunde, 1871, p. 121.

^{3.} American Journal of Insanity, oct. 2, 1871, et Centralblatt, 1872, p. 429.

^{4.} Vol. XV. I-46 et Centralblatt, p. 239, no 16, 1870.

sclérose latérale amy otrophique. Enfin, je ferai rentrer encondans la même catégorie deux observations publiées récemment, l'une par M. Lockhart-Clarke¹, l'autre par M. R. Maie (de Fribourg)².

En terminant cette revue des documents à l'appui, je doi dire, Messieurs, que M. Duchenne (de Boulogne), dans le nouvelle édition de son livre 3, a ouvert sous le titre de Paralysie générale spinale diffuse subaigui un chapitre of figure un des cas recueillis à la Salpétrière, dans mon service, relatif à la sclérose latérale amyotrophique. Ce chapitre renferme, de plus, un grand nombre d'éléments hétér genes qui n'ont pu être classés ailleurs. La plus grande partie les amyotrophies spinales chroniques deutéropathèques se trouvent rassemblées sous une même dénomination. Endemment, ce ne saurait être là qu'un chapitre d'attente, une sorte de caput mortuum qui demande un remaniement complet.

A ceux d'entre vous qui seraient désireux de constant de visu les symptômes de la sclérose latérale amyotrophique, j'annoncerai qu'il existe en ce moment à la Charité, dans le service de M. Woillez, un pauvre maçon, âgé de 44 ans, qui présente, c'est du moins mon opinion, tous les caractères cliniques fondamentaux de cette affection!

^{1.} J. Lockhart-Clarke. - Progressive muscular atrophy accompaged in muscular Rigidity and Contraction of Joints; examination of the Brain selection Cord. In Medico-chirargic. Transactions, t. LVI, 1873, p. 103.

^{2.} R. Maier. - Ein Fatt von fortschreitender Bulber Paralysis in Verchow's Archiv. 61. Bd., 1. heft, p. 1

^{3.} Electrisation localisée, 3. údit., 1872, p. 469.

^{4.} Le malade a succombé depuis que cette leçon a été faite, à la sum é symptômes balbaires. L'autopsie a été pratiquée par M. Voisin, interné service. L'examen de la moelle conduit par M. Combault, preparatour é cours d'anatomie pathologique, à fait reconnaître l'existence de la sclero latérale symétrique, avet atrophie des cellules nervenses motrices dans le cornes anterioures à la région cervicale de la moelle et dans les noyaux i de gine des nerfs bulbaires. Les préparations, relatives à ce cas, out ete no trées au cours pratique de la Faculté.

II.

1° Un premier trait distinctif qui sépare déjà foncièrement la sclérose latérale amyotrophique de l'atrophie musculaire spinale primitive, c'est la rapidité relative de son évolution, considérée depuis le début des premiers accidents jusqu'à la terminaison fatale. Celle-ci ne se fait pas attendre, en moyenne, plus de trois ans, et elle peut survenir beaucoup plus tôt, au bout d'un an, par exemple, tandis que les malades, atteints d'atrophie musculaire progressive spinale protopathique, peuvent vivre, vous le savez, pendant 8, 10 ans, 15, 20 ans même.

2º Durant cette période, comparativement courte, il est de règle que les quatre membres soient successivement, et dans un assez bref délai, frappés tous de paralysie avec atrophie, ou, pour ce qui concerne spécialement les membres inférieurs, seulement de paralysie. Le malade, après quelques mois, un ou deux ans, trois ans au plus, se voit confiné au lit, privé plus ou moins absolument de l'usage de tous ses membres. Mais, de plus, on voit régulièrement, — cela du moins est arrivé dans tous les cas que j'ai recueillis, — la maladie s'étendre au bulbe et, à peu près toujours, c'est à la paralysie des nerss bulbaires, hypoglosse et pneumogastrique surtout, que doivent être rapportés les accidents qui déterminent la mort. Cela contraste avec ce que nous savons de l'atrophie musculaire progressive vulgaire puisque dans celle-ci, suivant la statistique de M. Duchenne, l'atrophie des muscles animés par les ners bulbaires ne se serait montrée que 13 sois sur 159 cas.

3º Les données fournies par la considération des circonstances étiologiques ne sont pas, quant à présent, — cela se comprend de reste en raison du petit nombre de faits particuliers qui peuvent être alignés, — d'importance majeure Je me bornerai aux remarques suivantes.

L'hérédité n'est pas signalée dans nos observations. L'ig auquel la maladie se développe varie entre 26 et 50 ans. Le femmes ont été plus souvent frappées que les hommes, con trairement à ce que l'on dit de l'atrophie protopathique, mai il est indispensable de faire remarquer que la plupart de faits de sclérose latérale amyotrophique ont été rassemblés la Salpêtrière, c'est-à-dire dans un hospice où les femme seules sont admises.

Un tiers peut-être des malades rapportent le développe ment de l'affection à l'influence du froid et de l'humidité, i laquelle ils ont été exposés par leur profession. Le maçon de la Charité invoque, à tort ou à raison, une chute qu'il a late deux ou trois mois avant l'apparition des premiers symptômes, chute qui a eu pour résultat immédiat une fracture de la clavieule.

Je ne m'arrête pas plus longuement au côté étiologique qui ne pourra être sérieusement envisagé que dans un averiplus ou moins éloigné. L'étiologie se fait surtout avec le grands chiffres et nous n'en sommes pas là encore, tant l'étaut.

4º Il est temps, Messieurs, d'en venir à l'analyse de symptômes. Ces symptômes sont de deux ordres:

A. Les uns sont communs à l'amyotrophie progressit vulgaire et à l'amyotrophie par sclérose latérale; ce son a) l'atrophie progressive, envahissante, des masses musé laires; — b) les contractions fibrillaires qui se montrent se tout dans la période active de l'atrophie; — c, la convation de la contractilité faradique que présentent, jusqu'e dernière limite, les muscles frappés d'atrophie.

B. Les autres symptômes sont tout à fait étrangers à myotrophie spinale protopathique; le premier d'entre eux msiste en une impuissance motrice, promptement déveopée qui, si elle ne précède pas toujours l'atrophie, est déjà avent fort accusée alors que celle-ci n'est pas encore très ononcée. On peut dire, d'une manière générale, que dans amyotrophie protopathique, l'impuissance motrice relève grande partie de l'atrophie des masses musculaires, tandis se, dans la sclérose latérale, la paralysie domine certaiment la situation; l'atrophie des muscles n'est là fréquement qu'un fait consécutif ou même accessoire.

Voici maintenant un nouveau trait distinctif. Les membres, ins ou moins privés de leurs mouvements naturels, son bituellement, dans la sclérose latérale, le siège d'une rigité habituelle, résultant de ce qu'on appelle la contracture rmanente spasmodique. C'est là un phénomène absorment étranger à l'atrophie primitive. Enfin, dans cette traière maladic, l'absence de troubles quelconques de la misbilité est la règle, tandis que, dans l'autre, il est assez idmaire que les malades éprouvent, ou aient éprouvé dans membres affectés: 1° des douleurs spontanées plus ou voins vives, des engourdissements ou des fourmillements; et aussi des douleurs provoquees par la pression ou la metion des masses musculaires. J'insiste sur ce dernier bénomène que je n'ai point observé jusqu'ici dans l'amyotophie progressive protopathique.

III.

Mais les véritables caractères de la forme pathologique, at la description nous occupe, sont mis en relief surtout

256 DÉBUT DE LA SCLÉBOSE LATÉRALE AMOTROPHIQUE quand on considère le mode de répartition, d'enchaînement et d'évolution des symptômes.

a) La maladie délaute, dans la grande majorité des cas, par les membres supérieurs, sans fièvre, le plus communément sans malaise appréciable, quelquefois à la suite de fourmille ments et d'engourdissements.

Il s'agit, dès l'origine, d'un affaiblissement de la puissance motrice et quand celle-ci, pour la première fois, fixe séreusement l'attention du malade, les muscles des membres affectés offrent en général, à cette époque déjà, un certain deré d'émaciation. Mais celle-ci, non plus que la parésie, n'est par d'ordinaire circonscrite à une région limitée du membre à quelques muscles de la main ou de l'avant-bras, par exemple elle s'étend un peu partout, pour ainsi dire uniform aunt depuis l'extrémité du membre jusqu'à sa racine. Ce n'est publicette atrophie individuelle des muscles que nous avons recevée à propos de l'atrophie musculaire vulgaire, c'est, au contraire, une sorte d'émaciation générale, d'atrophie en muscle

Elle n'atteint jamais, dans les commencements, un asserbaut degré pour rendre compte à elle seule de l'impuissance motrice. En somme, il s'agit, dans ce cas, d'une vérmble paralysie accompagnée ou plutôt suivie d'une atrophie put ou moins rapide et plus ou moins généralisée du membre tout entier. D'ailleurs, les muscles atrophiés, ou en voit d'atrophie, sont agités de mouvements fibrillaires souvent très accusés, et, comme dans l'atrophie simple, ils conservent tant que l'atrophie n'est pas parvenue au plus haut degre, le contractilité faradique à peu près intacte.

h) En outre de l'émaciation des muscles, les membres par lysés et atrophiés sont bientôt le siège de déformations et déviations plus ou moins accentuées. Les déformations, pour une part, sans aucun doute, déadent de la prédominance d'action de certains muscles oins profondément affectés que les autres (déformations pralytiques). Mais, tel n'est pas le cas pour la majeure partie entre elles; les déviations, dans la règle, sont dues à la intraction spasmodique de certains muscles, à une véritable intracture qui rend rigides un grand nombre d'articulations.



roj. 24 — Attitude de l'avant-bras et de la main chez la nommee Tr..., agre de 58 ans, attente de selérose laterale amyotroj hique.

insi, pour ne parler d'abord que du membre supérieur, oct quelle est l'attitude qu'il offre habituellement 'Fig. 24). Le bras est appliqué le long du corps et les muscles de paule résistent quand on veut l'en éloigner.

L'avant-bras est demi-fléchi et, de plus, dans la pronation; n'est pas possible de l'amener dans la supination et dans extension sans employer une certaine force et sans provoer de la douleur. Il en est de même du poignet qui, lui aussi, est souvent demi-fléchi, tandis que les doigts sou recroquevillés vers la paume de la main (Fig. 24).

Ces attitudes forcées, les douleurs produites lorsqu'e essaie de les modifier, suffiraient déjà en quelque sorté jointes à l'émaciation presque générale et uniforme de membres survenue en quelques mois, pour faire reconnaître qu'il ne s'agit pas, en pareille circonstance, de l'atrophie musculaire spinale primitive.

Je ne dois pas oublier de mentionner une autre particularité. Parfois, dans la sclérose latérale, les membres supérieurs parétiques, contracturés et atrophiés, ont néanmoins
conservé encore quelques mouvements. Eh bien, dans l'evercice de ces mouvements, par exemple l'élévation du bras
tout entier, on voit le membre être pris d'une trémulation
qui rappelle celle qu'on observe dans la sclérose en plaques
disséminées et aussi chez certains sujets atteints, consécutvement à une lésion cérébrale en foyer, d'hémiplégie atec
contracture. Cette trémulation, dans les deux derniers cus
comme dans le premier, me paraît relever de la sclérose
latérale, trait commun entre tous les trois.

Il n'est pas inutile de remarquer que, lorsque le mal est très avancé, l'émaciation peut être portée à son comble. Les éminences thénar et hypothénar sont tout à fait aplaties, le paume de la main excavée, l'avant-bras et le bras redute presque à l'état de squelette. Généralement alors, la rigidif spasmodique devient moins prononcée, bien que les membres tendent à conserver l'attitude habituelle qu'ils ont conserver pendant longtemps.

Quelques malades ont la tête pour ainsi dire jixée, (at suite de la raideur des muscles du con: ils ne peuvent, sans effort et sans douleur, la tiéchir ou l'étendre, la tourner soit à droite, soit à gauche.

Dans un cas que j'ai observé récemment, les muscles que

élèvent le maxillaire inférieur étaient contracturés au point que le mouvement d'écartement des mâchoires en était excessivement limité.

De même que dans l'amyotrophie progressive ordinaire, l'émaciation musculaire est quelquesois masquée, dans la sclérose amyotrophique, par une lipomatose luxuriante, laquelle donne du relief aux muscles atrophiés: c'est ce dont témoigne, entre autres, le cas de M. O. Barth.

IV.

La forme de paralysie amyotrophique qui nous occupe s'accuse le plus souvent d'abord dans un des membres supérieurs; puis, elle s'étend à l'autre de manière à donner bientôt l'image de ce qu'on appelle la paraplégie cervicale. Bien que la maladie ne date que de quatre, cinq, six mois, un an au plus, l'émaciation est déjà parvenue à un degré qui ne se voit, dans l'atrophie musculaire protopathique, qu'à une période avancée, éloignée par exemple de deux ou trois ans du début.

Les choses peuvent rester à ce point durant deux, six ou neuf mois, rarement davantage. Après ce délai, les membres inférieurs se prennent à leur tour et, en règle générale, ils s'affectent, vous allez le voir, autrement que les membres supérieurs.

a) A l'origine, il s'agit là encore d'une parésie, précédée et accompagnée pendant quelque temps de fourmillements et d'engourdissements du membre. Mais cette parésie présente, dans l'espèce, ceci d'important à noter qu'elle n'entraîne pas nécessairement, comme la première, l'atrophie musculaire. Les muscles, au contraire, peuvent conserver

jusqu'aux dernières périodes de la maladie un relief et us consistance qui contrastent singulièrement avec l'état de membres supérieurs.

Cette paraplégie offre ce premier trait particulier qu'ell ne se complique pas de paralysie de la vessie ou du rectur et qu'il n'y a aucune tendance à la formation des escarres

Elle se distingue encore, vous allez le reconnaître, pai d'autres caractères importants. La gêne dans les mouvements des membres inférieurs fait de rapides progrès. La malade sent ses jambes lourdes, difficiles à détacher du sol. Bientôt, il ne peut plus marcher que soutenu par deux aides. Enfin, la station lui devient impossible et le voilà à pet près confiné au lit ou réduit à passer tout le jour assis dans un fauteuil. Quand les choses en sont arrivées là, un phinemène intéressant s'est déjà, en général, plus ou moins nettre ment accusé. Je veux parler de la rigidité temporaire ut permanente ou, autrement dit, de la contracture spasmodique des muscles, privés du mouvement volontaire Dés, depuis quelque temps, le malade avait remarqué que, stant au lit ou assis, ses membres inférieurs, de temps à autre, s'étendaient ou se fléchissaient malgré lui et conservaent pendant quelques instants cette attitude produite involuntais rement. L'extension est le fait le plus commun dans cette sorte. d'accès; elle peut aller jusqu'à déterminer une raident comme tétanique qui rend les membres inférieurs semblables à des barres rigides, susceptibles d'être soulevés tout d'une pièce. Quelquefois, ils sont, en outre, agités d'une trémulation convulsive.

La rigidité s'exagère encore lorsque le malade, sontent par deux aides, veut se lever et essaie de marcher. Alors le membres inférieurs se raidissent à l'excès dans l'extension et dans l'adduction, en même temps que les pieds prenner l'attitude du pied bot varus équin. Cette rigidité souver extrême, quelquesois peu accentuée', imposée à toutes les jointures des membres par l'action spasmodique des muscles, ainsi que la trémulation qui, habituellement, ne tarde pas à s'y ajouter, rendent impossibles la station et la marche.

Ce qui tout d'abord n'est qu'un phénomène transitoire, se transforme, au bout de peu de temps, en un symptôme permanent. La rigidité musculaire persiste alors sans cesse et sans trêve, dans les muscles fléchisseurs comme dans les extenseurs, bien qu'elle prédomine dans ces derniers. Il est difficile de provoquer l'extension des membres fléchis. D'habitude, à cette époque, si l'on redresse avec la main la pointe du pied étendu, on fait naître dans tout le membre une trémulation plus ou moins durable.

Ainsi, Messieurs, l'impuissance motrice tient moins à l'affaiblissement de l'innervation qu'à l'état spasmodique des muscles; dans ceux-ci, d'ailleurs, la nutrition s'accomplit durant longtemps d'une manière normale. Ce n'est qu'à la longue qu'on les voit pris de mouvements fibrillaires et s'atrophier dans leur ensemble à l'exemple des membres supérieurs. En général, quand cette atrophie est poussée à un certain degré, la rigidité s'amoindrit sans jamais, toutefois, disparaître d'une manière complète.

L'envahissement précoce des membres inférieurs et la nature des phénomènes, dont ils sont le siège, est un trait qui tranche avec ce que nous savons de l'amyotrophie spinale primitive dans laquelle, vous vous le rappelez, ces membres ne sont envahis qu'aux périodes ultimes. Ils constituent, pour ainsi dire, les caractères d'une seconde période, la

^{1.} Je ne saurais dire pourquoi, dans certains cas, la rigidité des membres supérieurs ou inférieurs est peu prononcée, tandis que dans d'autres, au contraire, elle est un phénomène prédominant. Je n'ai jusqu'ici rien trouvé dans les conditions anatomo-pathologiques, qui puisse expliquer ces différences. (J.-M. C.)

troisième étant marquée, ainsi que nous allons le voir, par l'apparition des phénomènes bulbaires.

V.

L'apparition de ces derniers symptômes est en quelque sorte obligatoire; elle n'a jamais fait défaut quant à présent la s'agit là des phénomènes qui, par leur réunion, con posent le syndrome désigné sous le nom de paralysie labication glosso-laryngée. Nous ne ferons que signaler en passai rette phase du mal, car c'est là un sujet sur lequel nous de vrons revenir lorsque nous traiterons en particulier de paralysies de cause bulbaire. Je mentionnerai seulement pour ne pas omettre tout à fait une des parties les plus currieuses du tableau, les symptômes suivants:

1° La paralysie de la langue amenant une géne de la déglutition et une difficulté de l'articulation des mots pouvant aboutir à la perte absolue de la parole. La langue paralysée présente bientôt, en général, un certain degré d'atrophie : elle est rapetissée, comme ridée, et agitée de mouvements vermiculaires;

2º La paralysie du voile du palais qui rend la parole nasonnée et concourt avec la paralysie laryngée à la gêne de la déglutition;

3º Celle de l'orbiculaire des lèvres qui a surtout pour conséquence une modification des traits du visage. La bouche est considérablement élargie transversalement par suite de la prédominance d'action des muscles non affectés de la face-Les sillons naso-labiaux sont très accentués. Ces différents symptômes donnent à la physionomie un air pleurard.

ouche, quelquesois, surtout après le rire ou les pleurs, reste ongremps entr'ouverte d'une manière permanente et laisse écouler incessamment une certaine quantité de salive visqueuse;

4° Enfin, en raison de l'envahissement des noyaux d'oririne des pneumogastriques, des troubles graves de la respiation et de la circulation surviennent et entraînent la mort lu malade, déjù affaibli de longue date par une alimentation in suffisante.

Je vais essayer, Messieurs, de résumer en quelques traits caractères symptomatologiques de la sclérose latérale impotrophique, considérée dans ce qu'on pourrait appeler es conditions normales.

1º Parésie sans anesthésie des membres supérieurs, accompagnée d'émaciation rapide de l'ensemble des masses musculaires et précédée quelquefois d'engourdissements et de fourmillements. La rigidité spasmodique s'empare à un certain moment des muscles paralysés et atrophiés et détermine des déformations permanentes par contracture.

Les membres inférieurs sont envahis à leur tour. Il s'y produit, en premier lieu, sans accompagnement d'anesthésie, une parésie qui, progressant promptement, fait que, en peu de temps, la station et la marche sont impossibles. A ces imptômes se joint une rigidité spasmodique, d'abord intermettente, puis permanente et compliquée parfois d'épitepsie pinale tonique. Les muscles des membres paralysés ne s'a-trophient qu'à la longue et jamais au même degré que ceux des membres supérieurs.

La vessie et le rectum ne sont point affectés; il n'y a pas de l'adance à la formation des escarres.

3º Une troisième période est constituée par l'aggravation

des symptômes précédents et par l'apparition des symptômes bulbaires.

Ces trois phases se succèdent dans un court espace de temps. Six mois, un an après le début, tous les symptômes se sont accumulés et plus ou moins fortement accentués. La mortarrive au bout de deux ou trois ans en moyenne par le fait to symptômes bulbaires.

Telle est la règle; mais il y a, bien entendu, le chaptre des anomalies. Celles-ci sont peu nombreuses toutefois et ne changent rien d'essentiel au tableau que je viens de tracer, Ainsì la maladie, dans certains cas, débute par les membres inférieurs; d'autres fois, elle se circonscrit dans ses commencements soit à un membre supérieur, soit à un membre inférieur; parfois, elle reste limitée, durant quelque temps, à un côté du corps, sous forme hémiplégique. Entin, dans deux cas, elle a débuté par les symptômes bulbaires. Mais ce at sont là, je le répète, que des modifications accessoires. L'essemble des symptômes caractéristiques ne manque pas d'em bientôt constitué.

Le pronostic, quant à présent, est des plus sombres. Il n'existe pas, que je sache, un exemple d'un cas où l'ensemble des symptômes que je viens d'indiquer ayant existé, la guérison ait suivi. Est-ce là un arrêt définitif? L'avenir seul le dira.

VI.

Il me reste, Messieurs, à rapprocher maintenant les lésion des symptômes et à rechercher, dans un court essai de phissiologie pathologique, le lien qui les rattache les uns su autres.

1º La parésie qui s'accuse dès l'origine et les contracture

nentes, qui lui succèdent à bref délai, sont, sans consous la dépendance de la sclérose latérale et symé-

cous rappellerai que partout où se rencontre la sclérose de, la contracture se montre tôt ou tard plus ou moins mée. Ainsi: a) dans la sclérose en plaques; — b) dans plégie cérébrale avec sclérose descendante consécu— c) dans les myélites transversales par compression ontanées lorsque la dégénération descendante latérale en conséquence; — d) enfin, dans la sclérose primitive disceaux latéraux sans atrophiemusculaire.

La parésie et la contracture précèdent l'atrophie, cela abli cliniquement. Il y a donc lieu d'admettre que la se latérale, dont elles relèvent, se produit avant la léla substance grise antérieure à laquelle se rattache intablement l'amyotrophie.

quel mécanisme la lésion de la substance grise vient combiner à la lésion des faisceaux blancs? S'agit-il simple propagation par extension se faisant de proche che à travers la névroglie? Il est beaucoup plus vraible que la propagation s'effectue par la voie des filets ax, qui, vous le savez, établissent normalement une unication entre les faisceaux latéraux et les cornes eures.

système des faisceaux latéraux tend à s'affecter dans sucr et cela très rapidement. Mais la lésion ne l'envahit as sa totalité d'un seul coup. Ainsi, autant qu'on peut er par les révélations de la clinique, elle intéresse tout de département qui est en relation physiologique avec ouvements des membres supérieurs. Plus tard, elle le département qui est en rapport avec les membres urs; enfin le groupe des faisceaux cérébro-bulbaires valu à son tour.

Il est remarquable que les altérations dont la première et la troisième circonscription sont le siège gagnent très vite les parties correspondantes de la substance grise. En effet, les muscles de la langue et ceux des membres supérieurs surtout commencent à s'atrophier fort peu de temps après l'apparition des symptômes parétiques. Il n'en est pas de même pour le système de faisceaux relatifs aux membres inférieurs : dans ces derniers cas, la parésie et la contracture persistent pendant longtemps sans que l'amyotrophie s'y adjoigne. Ce sont là des particularités que nous ne pouvons que signaler sans chercher à en donner, pour le moment, une explication plausible.



QUATORZIÈME LEÇON

Amyotrophies deutéropathiques de cause spinale (Fin). — De la pachyméningite cervicale hypertrophique, etc.

Sommaire. — Amyotrophie liée à la sclérose latérale descendante consécutive à une lésion en foyer du cerveau et de la moelle épinière. — Cas à l'appui.

Pachyméningite cervicale hypertrophique. — Anatomie pathologique. — Altérations des méninges; — de la moelle épinière; — des nerfs périphériques. — Symptômes: Période douloureuse (douleurs cervicales, rigidité du cou; fourmillements et engourdissements; — parésie; — éruptions cutamées. — Seconde période (paralysie, atrophie, griffe, contracture, plaques d'anesthésie, paralysie et contracture des membres inférieurs). — Caractères qui distinguent la pachyméningite cervicale hypertrophique de la sclérose matérale amyotrophique.

Amyotrophie consécutive à l'ataxie locomotrice. — Forme particulière de l'atrophie musculaire en pareil cas. — Pathogénie.

Amyotrophie consécutive à la sclérose en plaques disséminées.

Paralysie générale spinale subaiguë. — Analogies avec la paralysie infanle. — Desideratum.

Amyotrophies indépendantes d'une lésion de la moelle épinière; exemples.

— Paralysie pseudo-hypertrophique; — amyotrophie saturnine.

Nouvelles considérations relatives à l'anatomie pathologique topographique la moelle épinière.

Messieurs,

Pour terminer l'histoire des amyotrophies de cause spinale, me reste à exposer devant vous un certain nombre de faits latifs à ce sujet et qui n'ont pas trouvé leur place dans les leçons qui précèdent. Cette tâche accomplie, j'aborderai l'é-

268 sclébose latérale descendante; anyotrophie tude des atrophies musculaires qui relèvent des lésions du bulbe rachidien.

I.

A la fin de la dernière séance, j'ai essayé de prouver, en me fondant sur les données de la clinique, que, dans la sclérose latérale amyotrophique, la lésion symétrique des cordons latéraux, d'où résultent la paralysie et la contracture, se montre la première, tandis que l'altération de la substance grise antérieure, à laquelle se rattache l'atrophie des muscles, serait un phénomène consécutif. La propagation de la lésion inflammatoire des faisceaux blancs à la substance grise s'opère très vraisemblablement, ajoutais-je, par la voie des tubes nerveux qui établissent, à l'état physiologique, entre les deux régions, une communication plus ou moins directe. Quelquesuns de mes auditeurs m'ont, à ce propos, présenté une remarque qui, incontestablement, n'est pas sans valeur. Pourquoi, m'ont-ils objecté, les scléroses dites descendantes, qui se produisent dans les faisceaux latéraux à la suite de diverses lésions en foyer, cérébrales ou spinales, ne retentissent-elles pas, à l'instar de la sclérose symétrique primitive, sur les cornes antérieures de manière à entraîner, elles aussi, le développement de l'atrophie des muscles dans les membres paralysés?

C'est, en effet, un caractère des scléroses qui surviennent consécutivement aux lésions partielles du cerveau et de la moelle épinière que les muscles demeurent, dans la règle, indemnes de troubles nutritifs, ou tout au moins ne s'amaigrissent qu'à la longue, en conséquence de l'inertie fonctionnelle prolongée à laquelle sont condamnés les membres paralysés. Je ne suis pas en mesure, Messieurs, de résoudre la difficulté d'une façon catégorique. Je me bornerai à vous

faire remarquer que la propagation des lésions à la substance grise dans les cas en question de sclérose latérale n'est pas, tant s'en faut, tout à fait sans exemple, et qu'alors, les muscles dans les membres correspondants, subissent l'atrophie.

Ainsi, j'ai observé plusieurs fois des hémiplégies, de cause cérébrale, succédant par exemple à la formation d'un foyer d'hémorragie, lesquelles s'accompagnaient, contrairement à la règle commune, d'une atrophie plus ou moins prononcée des muscles dans les membres paralysés, survenant à une époque rapprochée du début apoplectique, et, dans quelquesuns de ces cas, l'autopsie a permis de s'assurer que la substance grise antérieure à laquelle il convient en pareille circonstance, suivant la théorie que j'ai exposée, de rapporter les altérations trophiques des muscles participait à l'altération seléreuse.

Le fait a été, entre autres, très nettement constaté dans un cas dont j'ai rapporté autrefois l'histoire à la Société de biologie: il s'agit d'une femme âgée de 70 ans, qui fut frappée tout à coup d'hémiplégie gauche, occasionnée, ainsi que le montra l'autopsie, par la formation d'un foyer hémorragique siégeant dans le centre ovale de l'hémisphère droit. La contracture survint très rapidement dans les membres paralysés et, deux mois à peine après l'attaque, les muscles, tant du membre inférieur que du supérieur, commencèrent à s'atrophier en même temps qu'ils présentaient une diminution notable de la contractilité électrique. L'atrophie musculaire progressa rapidement et, simultanément, la peau de toutes les parties des membres paralysés, soumises aux plus légères pressions, se couvrit de bulles et même d'escarres.

L'examen de la moelle épinière sit reconnaître la sclérose descendante occupant le côté gauche et présentant les caractères habituels; mais, en outre, sur plusieurs points des rensements cervical et lombaire, la corne grise antérieure du même côté offrait les marques d'un travail inflammatoire, a sur ces points un grand nombre des grandes cellules un veuses motrices avaient subi une atrophie très prononcée!.

M. le D^r Hallopeau a recueilli à la Salpêtrière, dans le servici de M. Vulpian, un certain nombre d'observations qui concerdent de tous points avec la précédente.

J'estime encore que certaines atrophies musculaires plus or moins rapides, qui se produisent dans les membres paralysé en conséquence de la myélite transverse dorsale, reconna sent le même mécanisme bien que la réalité de la lésion de la substance grise, en pareil cas, n'ait pas été, que je sache jusqu'ici vérifiée de visu. Je vous ai cité, à l'occasion de plaies de la moelle épinière, une observation qui semble devoir se prêter à cette interprétation.

Toujours est-il, Messieurs, que, dans les scléroses spinart consécutives, le retentissement sur la substance grise est an fait exceptionnel tandis que, dans la sclérose symétrique, elle est un fait pour ainsi dire habituel et c'est là une différence dont on ne saurait, je crois, dans l'état actuel des cheest fournir une explication plausible?.

11.

Mais je suis entré, je pense, dans des considérations suftisantes sur le compte de la sclérose latérale amyotrophose et il est temps, par conséquent, de commencer l'exposition de quelques autres formes d'atrophie musculaire spinale de té

^{1.} Leçons sur les maladies du système nerveux, t. I, p. 61, 2° édits e 2. J'ai en soin de fuire remarquer ailleurs que la sclérose symétrique térale de la moelle peut outster sans participation des cornes grues et quemment sans accompagnement l'atrophie musculaire. C'est ce l'un morgnent, entre autres, plasieurs observations de M. Westphal r lauxelles cas de paralysie génerale progressive J. M. C.)

ropathique. L'une de celles dont la connaissance peut être, sans conteste, le plus utile dans la pratique, est celle qui se manifeste à titre de complication de la pachyméningite cervicale hypertrophique, état morbide qui, depuis plusieurs années, a fixé mon attention et, tout récemment, a été l'objet, de la part d'un de mes élèves, M. Josfroy, d'une bonne monographie.

C'est là, Messieurs, cliniquement, un type assez bien accentué; la symptomatologie en est assez précise d'ordinaire, pour que le diagnostic puisse se faire sans grande difficulté. J'ajouterai, pour exciter davantage votre intérêt, qu'il ne s'agit pas d'une affection nécessairement incurable et l'on peut voir actuellement dans mon service une femme qui, après avoir offert, pendant 5 ou 6 ans, tous les symptômes qui caractérisent la pachyméningite cervicale et être demeurée, par ce fait, pendant une longue période, confinée au lit dans une impuissance absolue, est capable aujourd'hui de marcher et de se servir de ses membres supérieurs pour exécuter quelques ouvrages. La guérison est donc possible : à la vérité, c'est presque constamment au prix de quelques infirmités, conséquences des difformités qu'entraîne à peu près fatalement la maladie.

A. Je vais vous donner tout d'abord quelques détails relativement aux lésions.

a) La pachyméningite cervicale hypertrophique, ainsi que son nom l'indique, consiste en une altération des méninges, affectant plus spécialement la dure-mère. Quant au siège de la lésion, il est variable; mais c'est le renslement cervical de la moelle qui paraît être, en quelque sorte, le lieu d'élection.

^{1.} Soc. de Biologie, 1871, p. 35.

^{2.} Joffroy. — De la pachyméningite cervicale hypertrophique (d'origine spontanée). Paris, 1873.

L'altération de la dure-mère est le fait primitif, et c'est la pachyméningite cervicale qui, seule, nous occupe ici; mas, plus tard, la moelle elle-même d'un côté, et d'autre part les nerfs périphériques, qui émanent du rensiement cervico-brachial, sont pris à leur tour.

Il est probable que ce n'est point là une maladie rare. Selon toute vraisemblance, les faits publiés autrefois par Laenne, Andral, Hutin, sous le nom d'hypertrophie de la modis épinière, appartiennent à la pachyméningite cervicale. C'est

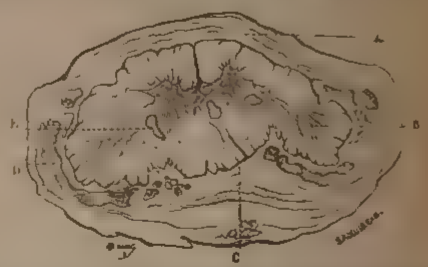


Fig. 25. — Coup transversale pratiquée à la partie magenne du restrement cervical de la mostre épimere, de A Castala (Pachymeningue cercule hypertrophique, il èse de M. Jostroy, lor cit.

A. Dure mère hypertroplace — B. Racines narveuses traversari le reninges epaissies. — C. Die mère confond to avec la dure-mère. — B. Le de la myelite chron, que. — E. Coupe des deux canaux de formation postelle cronsée dans la substance grise.

que, en effet, quand on ouvre, dans un cas de ce gent. I canal rachidien, on est frappé de voir la moelle, au niveau de renflement brachial, se présenter sous l'aspect d'une tune allongée, fusiforme, occupant une hauteur de 6 à 7 centual tres et assez volumineuse pour remplir par conséquent d'une façon complète le canal osseux.

Mais, en réalité, ce n'est pas une véritable hypertrophie de la moelle qu'on a sous les yeux; car, sur les coupes transvessales, convenablement pratiquées (Fig. 25), on reconn

aisément que la moelle, loin d'être hypertrophiée, est, au contraire, aplatie d'avant en arrière, et que les méninges, épaissies, sont seules la cause de l'augmentation du volume apparent du cordon nerveux.

La pie-mère est affectée, elle aussi, mais à un bien moindre degré que la dure-mère. Celle-ci, examinée de plus près, se montre composée de nombreuses couches concentriques (elle peut atteindre six à sept millimètres); elle est altérée dans toute son épaisseur, ainsi que le prouvent les adhérences qui l'unissent habituellement, en dehors, au ligament vertébral, en dedans, à la pie-mère.

Quelquesois la pachyméninge hypertrophiée semble composée de deux couches: l'une externe, l'autre interne. Cette dernière, qui paraît de formation nouvelle, est constituée par un tissu sibroïde dense; elle est donc tout à fait distincte de ces néo-membranes molles et très vasculaires qui, dans la dure-mère spinale, de même que dans la dure-mère cérébrale (moins souvent toutesois, dans celle-là que dans celle-ci), ont la propriété de donner naissance à des hématomes.

- b) La moelle épinière participe à l'altération, et l'on y trouve tous les caractères d'une myélite transverse, irrégulièrement disséminée et pouvant attaquer indifféremment la substance grise centrale ou les faisceaux blancs.
- c) Les nerfs périphériques sont atteints en conséquence de la lésion spinale, en tant qu'elle porte sur les trajets radiculaires et sur les cornes antérieures, et aussi dans leur passage à travers les méninges épaissies et enflammées. L'altération nerveuse périphérique affecte, en général, aussi bien les racines antérieures que les racines postérieures, circonstances dont il y aura lieu de tenir compte pour l'interprétation des symptômes.

^{1.} La participation des racines postérieures paraît être une condition nécesaire à l'existence des symptômes de la période douloureuse. Cela est bien mis

- B. Les développements qui précèdent montrent que la lesion n'est nullement systématique, et fait pressentir des variations dans les phénomènes cliniques. Cependant, je la répète, l'ensemble symptomatique est, en général, assez facile à caractériser.
- a) Il n'est pas douteux que les méninges ne soient léseur tout d'abord, et peu après les racines nerveuses. Les phénomènes en rapport avec cette double lésion composent que première période ou période douloureuse, qui dure deux ou trois mois, et dont l'importance ne saurait être trop mesen relief.

Il s'agit, en premier lieu, de douleurs extrêmement unes qui occupent la partie postérieure du cou, s'étendent propie sur le sommet de la tête et se répandent aussi dans les membres supérieurs. Ces douleurs sont accompagnées d'une sorte de rigidité, surtout marquée au cou qui est immobilise. Le manière à rappeler ce qu'on voit dans le mal de Pott sous occipital!. Elles sont à peu près permanentes, mais s'exaspèrent de temps à autre, sous forme d'attaque.

Elles retentissent souvent dans les jointures qui, d'habitude, ne sont néanmoins le siège d'aucun gonfiement. On note encore, concurremment avec ces douleurs qui, promonents, peuvent se montrer très vives, atroces même, de fourmillements et des engourdissements dans les membres supérieurs, en même temps qu'il s'y produit un certain deg de parésie. Enfin, on voit quelquefois survenir du côté de peau des éruptions bulleuses et pemphigoïdes.

1. Thèse de Michaud, Paris, 1871.

un évidence dans une observation présentée récemment a la Societé au mique par M. Rendu. Dans ce cas, qui est un exemple de pachymente hypertrophique dorse lembaire, les racines postérieures, en raison de la litation des lésions meningées aux parties autérieures de la dure-mere, etal epargnées et. en conséquence, les symptômes douloureux out fait defaut letin de la Société anotomique, 1874, p. 598).

b) Les symptômes qui précèdent paraissent, vous l'avez ompris, relever surtout de l'irritation des nerfs périphéiques.

De nouveaux phénomènes, qui constituent la seconde pétode de la maladie, ne tardent pas à se montrer; ils semblent épendre surtout de l'extension de la lésion méningée à la noelle épinière et aussi d'une altération profonde subie ar les nerfs périphériques.

Les membres cessent d'être douloureux, mais, en revanbe, ils se paralysent et les muscles s'atrophient. Cette atrohie porte à peu près également sur toute l'étendue du membre, mode qui rappelle celui que nous avons décrit lorsue nous vous avons entretenus de l'amyotrophie par sclérose atérale. Cependant, pour ne parler que de ce qui concerne Pavant-bras et la main, il est digne de remarque que, dans la bachy méningite, les muscles compris dans la sphère d'inneration du nerf cubital et du nerf médian sont surtout atrophiés, andis que ceux qui dépendent du nerf radial sont relativegent respectés. Il résulte de cette prédominance de l'altéraion dans quelques groupes de muscles, une sorte de griffe où extension de la main prédomine, Cette griffe n'est pas l'apapage exclusif de la pachyméningite cervicale dans laquelle, la reste, elle ne se rencontre pas d'une manière constante; nais, comme elle ne s'observe pas dans les autres formes Tatrophic musculaire spinale, elle n'en fournit pas moins un M'ment intéressant pour le diagnostic et vous savez qu'à ce boint de vue rien n'est à négliger (Fig. 26).

Quelle est la raison de cette indemnité relative des dépenances du nerf radial? Je ne sais. S'il était établique les filets l'origine des nerfs cubital et médian émergent de la moelle lus bas que ceux du nerf radial, on comprendrait ainsi que es dernières puissent, dans la pachyméningite cervicale, rester en dehors du foyer morbide. A ces symptômes viennent se joindre des contractures qui s'emparent des membres paralysés et atrophiés et souvest il se produit sur ces membres des plaques d'anesthésies qui peuvent s'étendre jusqu'à la partie supérieure du trone.

Ce n'est pas tout encore; les membres inférieurs se paralysent à leur tour et plus tard se contracturent tout comme dans la selérose latérale primitive; toutefois, en opposition a ce qui se produit dans cette dernière affection, la contracture



kig. 20 - Attitude de la main dans la pachyneningite cervicale.

des membres inférieurs, dans la pachyméningite, ne parait se compliquer d'aucune atrophie musculaire.

Il ne me semble pas difficile de fournir la raison anatomique et physiologique de cette paralysie et de comprendre, à co double point de vue, l'absence d'atrophie musculaire et l'existence, pour ainsi dire obligatoire, de la contracture, dans le membres paralysés. La paralysie motrice est ici détermné par la formation du foyer de myélite transverse qui se produi consécutivement à la méningite. La rigidité spasmodique de

muscles relève de la sclérose descendante qui, consécutivement à la myélite transverse, s'empare tôt ou tard des faisceaux blancs latéraux, et, comme dans les cas de sclérose descendante consécutive, les cornes grises antérieures restant, dans la règle, absolument indemnes, on comprend par là pourquoi la nutrition des muscles n'est pas directement intéressée.

Cette absence constante d'amyotrophie est un trait qui distinguera déjà la paraplégie qui accompagne la sclérose latérale amyotrophique, de celle qui se lie à la pachyméningite cervicale. J'ajouterai que, dans celle-ci, il peut se produire de l'anesthésie, des escarres à développement rapide, des troubles de la vessie et du rectum enfin, phénomènes qui font défaut dans la sclérose latérale amyotrophique.

Bien d'autres caractères distinctifs, en connexion avec des différences anatomo-pathologiques, permettraient] encore, malgré les points de ressemblance qui les rapprochent, de séparer cliniquement, l'une de l'autre, les deux affections dont il s'agit. C'est ainsi que l'ensemble des symptômes qui constituent ce que j'appelle la période douloureuse, les anesthésies partielles disséminées, les éruptions bulleuses, appartiennent en propre à la pachyméningite; tandis que, par contre, la participation du bulbe, fort rare dans cette dernière, paraît au contraire — nous l'avons dit — être un des éléments nécessaires de la sclérose latérale amyotrophique.

III.

C'en est assez sur la pachyméningite hypertrophique; actuellement, je me propose de vous dire un mot concernant les amyotrophies qui surviennent quelquesois dans le cours de l'atarie locomotrice et de la sclérose en plaques.

A. On sait que l'amyotrophie progressive, plus ou mons généralisée, n'est pas un accompagnement rare de la myélite. scléreuse postérieure. Pour s'en convaincre, il suffirait de se reporter aux observations nombreuses où cette coincidence so trouve signalée et en particulier à celles publiées par MM. Dumentl', Virchow', Marrotte', Friedreich', Leyden', For cart', Laborde, Pierret', et quelques autres. Il résulte de ces observations que, cliniquement, cette atrophie musculairedes ataxiques se distingue par quelques caractères spéciant. Ainsi, elle ne présente pas le mode régulier d'envahissement, non plus que la marche pour ainsi dire fatalement progressie propre à l'amyotrophie progressive. Parfois disséminées in les parties du corps les plus diverses, les lésions musculaires restent d'autres fois limitées à des régions très circonsentes: au pied, par exemple (Friedreich), à la jambe (Leyden 30) dos (Leyden, Friedreich), à la nuque (Leyden), où elles pur vent n'occuper qu'un seul muscle ou même une parte d'un muscle. Si les éminences thénar et hypothénar sont quel par fois affectées (Foucart), elles restent, dans un grand nombre de cas, parfaitement normales. Souvent les muscles des membres inférieurs, frappés d'incoordination motrice, sont well envahis (Laborde, Duménil). Dans le cas recueilli dans mil service et publié par M. Pierret, l'atrophie portait à la foil sur toute l'étendue du membre supérieur et du membre interieur d'un même côté (Fig. 27).

Ce mode de répartition des lésions musculaires est dé

^{1.} Dumémil (de Rouen,. - Union médicale, 1962, u° 17,

Virchow's Archiv. Bd. VIII, Heft, 4, 1455.
 Marrotte. — I man medicale, 11 june 1852.

^{4.} Friedreich. - Uober degener Atrophic der Spinalen, Hinterstrand Verchaus's Archiv. Bd. XXVI et XXVII, 1863.

Leydon. — Die graue Degener, etc. Berlin, 1863.
 Powentt. — France medicale, etc. Novembre 1857.

^{7.} Laborde. - Soc. de Hologie, 1859.

^{8.} Pierret. - Archives de physiologie, t. III, 1870, p. 600.

très particulier. Il faut ajouter que les symptômes de la sclérose postérieure tels que : douleurs fulgurantes, troubles oculaires, incoordination motrice, etc., seraient toujours là présents, pour éclairer le diagnostic.

J'ai déjà signalé plusieurs fois le mécanisme suivant lequel, dans mon opinion, s'effectue, dans ces cas, l'envahissement

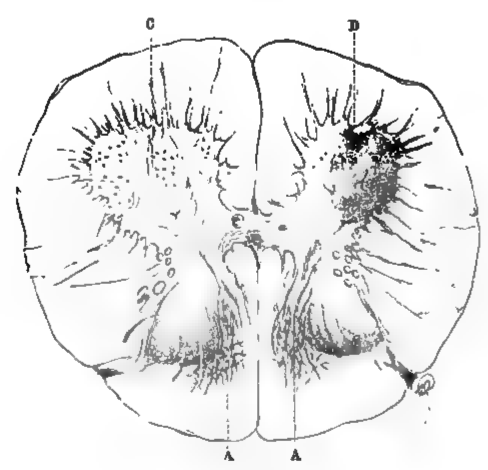


Fig. 27. — Coupe de la moelle épinière à la région lombaire dans un cas d'ataxie locomotrice compliquée d'atrophie musculaire. — A, selérose de la radiculaire postérieure. — C, corne antérieure gauche saine. — D, corne antérieure droite atrophiée.

des cornes antérieures. L'irritation se propage par la voie des faisceaux radiculaires internes, dont le trajet peut être anatomiquement suivi jusqu'à la substance grise antérieure. Tout récemment M. Hayem est venu donner, à cette interprétation, une confirmation expérimentale. L'arrachement

1. Charcot. - Leçons sur les maladies du système nerveux, t. 11, p. 16.

des ners sciatiques, chez les lapins, a pour conséquence une déchirure qui se fait dans le trajet intra-spinal des racines postérieures. Il en résulte une inflammation qui se propage le long de ces racines jusqu'aux cornes grises antérieures où les groupes de cellules nerveuses subissent consécutivement des altérations profondes.

Dans tous les cas connus, les symptômes qui se rattachent à la sclérose postérieure précèdent le développement de l'amyotrophie. Je ne crois pas qu'il ait été publié un seul exemple dans lequel l'amyotrophie se serait, au contraire, développée avant les symptômes tabétiques.

B. Je ne ferai que mentionner l'atrophie musculaire qui surajoute quelquesois aux symptômes ordinaires de la selé-rose en plaques. Elle survient, d'après mes observations, dans les cas où les plaques seléreuses qui, dans la règle, prédoment sur les saisceaux antéro-latéraux, envahissent les comes grises et y produisent des altérations prosondes.

IV.

Je ne puis me dispenser d'arrêter un instant votre attention sur une autre forme de myopathie, que M. Duchenne de Boulogne) a le premier décrite, il y a longtemps de cela, sou le nom de paralysic générale spinale et que, pour mou compte, je ne connais encore que cliniquement.

Cette affection, jusqu'à ce jour, n'a pas la place qui lui revient de droit dans la clinique usuelle. Pourquoi : Je ne sur rais le dire, car les faits de ce groupe ne sont pas très rares. C'est une lacune regrettable. C'ombien de fois, en effet, cette forme d'amyotrophie, presque toujours confondue avec l'est.

^{1.} Hayam Des alterations de la moelle, consientires a l'arrachement de nerf sciatique chez le lapin (Archiv. de physiologie, pp. 594-511, 1873.

2. De l'électrisation localisée, 3° édition, 1872, p. 454.

trophie musculaire progressive, n'a-t-elle pas été l'occasion d'erreurs dans le diagnostic et aussi, ce qui est plus grave, dans le pronostic! Consulté sur un cas de ce genre, et croyant qu'il s'agit là de l'amyotrophie progressive vulgaire, vous portez le verdict d'incurabilité et quelques mois plus tard, le malade peut vous revenir complètement guéri. Est-il rien de plus propre à discréditer le médecin?

Permettez-moi, en conséquence, de vous exposer, aussi succinctement que possible, les principaux caractères de la paralysie générale spinale subaiguë.

C'est une maladie de l'adulte, car elle se montre surtout vers 35 à 40 ans. L'hérédité ne paraît jouer aucun rôle dans production, mais quelquesois, de même que dans tant d'autres affections spinales, on a consigné l'influence du froid, du séjour dans un lieu humide. La paralysie générale spinale est envahissante, sans être pourtant fatalement progressive, et la guérison, une guérison entière, ainsi que je le faisais Pressentir tout à l'heure, peut être espérée. A part leur mode d'invasion et de progression, les accidents, qui constituent la maladie, reproduisent, avec assez de sidélité, vous allez le reconnaître, le type de la paralysie infantile.

La paralysie débute soit par les membres inférieurs, soit Par les supérieurs, d'où il s'ensuit une marche tantôt ascendante, tantôt descendante. L'inertie motrice s'accompagne d'une flaccidité très prononcée des parties. Si l'on excepte quelques fourmillements passagers elle ne se complique d'aucun trouble de la sensibilité. Les fonctions de la vessie et du rectum sont respectées, quelle que soit l'étendue de la Paralysie et il ne se produit jamais d'escarres.

L'atrophie, qui ne tarde pas à apparaître dans les membres Paralysés, rappelle ce qu'on voit dans la paralysie infantile. Bien qu'elle prédomine sur certains muscles ou groupes de muscles, elle s'attaque cependant à toute l'étendue ou à toute

PARALYSIE GENERALE SPINALE SUBAIGUE

une partie des membres. En même temps, la peau, sur les régions paralysées et atrophiées, devient froide, cyanosée et comme momifiée.

Enfin, — et c'est là un trait distinctif qu'il importe d'opposer aux symptômes classiques de l'atrophie musculaire progressive, — les muscles, ceux même qui n'ont pas subi une réduction de volume extrême, présentent une diminution notable, sinon une disparition totale de la contractilité faradique.

Ces muscles, si
peuvent parfois ceç
récupérer toutes le ta
plusieurs des muscl
tent pas atrophiés

t atteints dans leur nutrition.

l'expérience le démontre —

s. Il est rare, néanmoins, que gravement compromis ne ress.

Il ne faut pas of que la bénignité dans le pronostic n'est pas absolue. In certains cas, en effet, la maladie dans sa marche ascendante, peut envahir le bulbe et y déterminer des désordres analogues à ceux que nous avons mentionnés dans la sclérose latérale symétrique et que nous retrouverons dans la paralysie labio-glosso-laryngée proprement dite. En pareille circonstance, les choses changent de face et l'on peut voir, à bref délai, la maladie se terminer par la mort.

Une autre particularité doit vous être connue : dans son évolution lente, qui s'étend parfois sur plusieurs années, la paralysie générale spinale subaigué est sujette à des amendements illusoires et à des rechutes. Cette irrégularité dans la marche de la maladie mérite de fixer l'attention du médecin et l'oblige à une grande réserve dans ses appréciations.

Je signalerai enfin, comme un rapprochement curieux, qu'il n'est pas rare d'observer, dans la paralysie générale spinale, des troubles gastriques, survenant par crises, analogues à ceux qui ont été décrits, sous le nom de crises gastriques, à propos de l'ataxie locomotrice. La clinique, d'après ce qui précède, désigne pour ce type une place dans la série des amyotrophies spinales, place intermédiaire entre les formes aiguës et les formes chroniques, mais l'anatomie pathologique n'a pas encore prononcé. Il est on ne peut plus vraisemblable qu'elle ne contredira en rien ce classement. Il convient, toutefois, avant de conclure d'une façon définitive, d'attendre ses décrets.

V.

Je ne m'arrêterai pas, Messieurs, après ce qui précède, à énumérer toutes les autres formes possibles de l'amyotrophie spinale deutéropathique, cela m'entraînerait beaucoup trop loin. Les principes que je me suis efforcé de mettre en relief suffiraient, d'ailleurs, je le pense, à vous guider dans l'interprétation de la plupart des cas de ce genre. Mais je ne puis me dispenser de vous entretenir, au moins sommairement, de certaines amyotrophies qui ne relèvent pas d'une lésion spinale et qui sont susceptibles cependant, comme celles qui nous ont occupé dans nos dernières leçons, de se généraliser et d'affecter une marche progressive. Parmi les amyotrophies de ce groupe je citerai seulement, à titre d'exemple, la maladie dite paralysie pseudo-hypertrophique et les amyotrophies saturnines. Je ne veux pas, tant s'en faut, entrer bien avant dans ce sujet; je me propose uniquement de montrer qu'en matière d'amyotrophie progressive, il faut se garder de céder à l'envie de tout expliquer physiologiquement par la lésion des cornes grises spinales antérieures. Cette lésion a son domaine pathogénique fort vaste déjà, il ne faut pas l'étendre à l'excès si l'on ne veut pas courir le risque de tout compromettre.

La paralysie pseudo-hypertrophique, dite encore myosclérosique, se rencontre surtout, vous ne l'ignorez pas, chez les jeunes enfants; quelques observations tendent à établir, toutefois, qu'elle peut se montrer aussi chez l'adulte.

Quoi qu'il en soit, il y a lieu, au point de vue chinque, dy distinguer deux périodes reconnues du reste par tous les auteurs. La première ne dure guère plus de quelques mois, in an au plus; elle est caractérisée par une sorte de parésie des membres inférieurs surtout, due à la modification de certains muscles, ceux-ci ne présentant pas encore d'hypertrophe apparente ou se montrant même, parfois, manifestem at atrophiés! Dans la seconde période, beaucoup plus longue, la parésie tend à se généraliser et de plus les muscles affected ceux des mollets principalement, augmentent de volume te s'accusent par un relief souvent énorme.

Des suppositions de tout genre ont été faites relativement à la pathogénie de l'affection dont il s'agit. Dans ces de niers temps beaucoup d'auteurs se sont montrés enclins des chercher le point de départ dans le système nerveux et plus particulièrement dans la moelle épinière. En réalité, c'est là une hypothèse qui, je le pense du moins, ne repossur aucun fondement solide. Déjà, dans un cas possent à la Société de médecine de Berlin, par MM. Eulenbour et Cohnheim , les résultats de l'autopsie des centres nerveu avaient été négatifs. A la vérité, dans ce cas, la moelle épinière ayant été examinée à l'état frais, ou après un durci sement imparfait, des lésions très délicates, telles que son l'atrophic des cellules motrices et la selérose des cornes au térieures de la substance grise, — auraient pu, à la rigneur

2. Popper. — Climical lectures on a case of progressive muscular silved. Philadelphia, 1871, pp. 14-et 16.

3. Cette opinion se tro ive formulée dans une edition déja Ameremes de Principles if human Physiology de W. Carpenter Edition de F 14, Sall Philadelphie, 1855, p. 342. Note.

4 Verhandtungen der Berliner medicinischen Gesellschafts. Beelin, 18. 11. 2, p. 191.

^{1.} Duchame (de Bonlogne). - Electrisat, tocalisée, 3° mit., p 605.

pper aux investigations. Mais le fait que j'ai publié, il quel ques années dans les Archives de physiologie, n'est

Recet Note sur l'etat anatomique des muscles et de la moelle épidans na cas de paralysie pseudo-hypertrophique. In Archiv, de physio

Listi 1872. р. 228

erentica dont il s'agit est relative a un jeune sonet atteint de paralisis. s le pertrophopus qui a succombé a l'hôpital Sainte Eugénie, dans le o M. Bergeron, a la suite d'un instante intercucrente. L'histoire de at a dale est been commo a elle a ste tracco par M. bi D' Bergeron, pue e com accation faito a la Societé médicale des hôpitaux, en 1867, Serve et mercorers de la Société médicale des hôpitous de Paris, t. IV. ne a mee 1407, p. 157). M. Duchemae de Boulogne l'a reproduite dans because for la paralysic masculaire pseudo-hypertrophique. Archives pales de cied ciae, nº de janvier 1868 et suivants, p. 19, ch. XII). Une s phot graphic en pied, annexee a la communication de M. Bergeron, to het exagere que presentaient la phipart des masses musculaires if a sat en question, et fait particulièrement comprendre l'attitude caracby expect affectant dans la station verticale. Verr aussi les fig. 3, 4 et 9 are no M. Duchanne, de no puis que renvoyer pour ce qui con-🕝 oh chiaque, aux travaux que je vieus de ester. Relativement a (d) a mall vermere, cos observations ont porte sur des coupes transdes olorees par le carmin et preparees avec une grande l'abileté par Perret Ces corpes, d'ailleurs, ont etc très multiplices et prises sur les ter this diversides regions cervicable of dership of la morde. Jo dois remai aper, ici, que les muscles qui recoivent actis norfedu rentlement ica exace t pour la plupart, affectes a un ha it degre, et que les dele entre autres, offraient de la façon la plas accentuce les caractères de ertra cie par substitution graissense. Si done, dans ce cas, les lesions tla rea ava ent etc li es à des lesions spinales, colles ci n'ensient pas o de sa mantrer tros accentuées dans le renflement cervical de la thank to

the salint a éte absolument negatif; partout, nons avons trouvé les adance antero lateranx et posterieurs dans un état d'intégrite partie la colletance grose, dont nons avons fait l'objet tout special de nos intait no me presentant aucune trace d'alteration. Les cornes anterieures et me atrophiées, nu deformées. La névroghe y avait sa transparence ut me est bes cellules notrices, en nombre normal, n'offentent, dans les parties qui les constituent, aucune deviation du type physiologique, plans que les racines spirales, tant auterieures que posterieures, ont

can no ut parlactement sames

tes avoir reconnu que les alterations musculaires dans ce cas ne relent pe ar le l'altération des cellules nerveuses des cornes antérieures ou
te pes cerveuses, il importait de rechercher si elles ne devaient pas
tetta lers a quelque lesion du grand sympathique in des nerts periphele l'atrivement au premier point, je ne pais donner aucun renseigneles grand sympathique ne figurant pas parmi des pieces que par eines à
les une les concerne le second point, je dois declarer, après
tair une avec soin divers fragments provenant les nerts seintiques,
l'air une avec soin divers fragments provenant les nerts seintiques,
l'apparer ces de l'état normal. Nous avons meme rencontre, dans l'eles aussies affectes, plusieurs filets nerveux qui nous ont somblé
l'absut exempts d'alteration.

pas passible des mêmes objections, et il plaide absolumes dans le même sens que celui de M. Cohnheim.

Tout recomment deux observateurs des plus compétents, MM. L. Claris W. Gowers out presenté, a la Societé royale medico-chirurgicale le Louis un fait qui, sous le rapport anatomo-pathologique, parait etre en controli tron formelle avec cel u qui précède, (Un a case of pseudo héprotrophe sa cular paralysis. In Medico-chirurgical Transactions, toma LVII. le secular paralysis. In Medico-chirurgical Transactions, toma LVII. le secular paralysis in Medico-chirurgical Transactions, toma LVII. le secular paralysis in Medico-chirurgical Transactions, toma LVIII. le secular les les outsituées surtout par des les désantégration, n'occupaient que d'ane baçon tout a fait active a pour ainsi dire accidentelle, celles des regions de la meelle cor expanitementes et faisceaux radiculaires anterieurs qui seules out une directe sur la nutrition des muscles, de telle sorte que les les mes paraly dans ce cas me paraissent av sir ete, en quelque sorte fortuites, il no met rait pas, tout an mome, qu'elles aient pu être le peut de depart des alors

tions prononcées du système musculaire.

Une observation, publice il y a trois ans dans les Archiv der Hotes. Beiträge ur kenniniss der Atrophia muscalorum lipomatora, Legany, 186 p. 120), par M. O. Barth, tendrait, elle aussi, a faire contror la pora 📂 pseudo hypertrophique dans le groupe des my pathics spinales. L'aut pui en effet, conducte avec le plus grand soin, met hors de doute la visteres 🬑 lésions spinales très accentuées; je ne crois pas copendant qui co fait 🦺 tant s'en faut, la signification qui lui a eté prêtée. Il s'agit la d'un lorson àge de quarante-quatre aus environ, chez lequel, en 1967, trois aus arsat 🤛 terminaison fatale, se munifesterent, dans les membres inferieurs, 😁 🎮 miers symptômes de paralysie motrice. La paralysie s'aggrava progressione ment et s'etch lit aux membres superieurs. Deux ar s'après le debit, le aule était condamné à sejourner au lit, et il etait privé de la plupart de 🦇 🕪 vemonts. En même temps que progressait la paralysie des monvement 📁 douleurs plus a moins vives, et des fourieillements incomm des occipation les membres, de plus, les mascles paralyses offraient una atropère pe al et devenalent, sur certains points, le siège de contractions fibrillaire 🛎 accusees. En dermer hea, les mouvements de la parobe et ceax de 🛎 🦰 glutition devenment difficules.

Pendant le cours des dernière mois, plusieurs des muscles atrophes, particulier les addacteurs du pouce et les muscles des mollets, sabrent accrossement de volume remarquable, bien que l'imp nesauce motre p

sistat an mone degre.

A l'antopsie, les muscles des membres presentèrent pour la plupart, se

degrés divers, les caractères de la substitution graisseuse.

Les faisceaux musculaires offraient les uns, les alterations de l'atresimple, les autres en moins grand nombre, celles de la degeneration grant graisseuse. Il restait, d'ailleurs, en plusieurs points, dans l'internal de faisceaux, un certain degré d'hyperplasie consecutive. L'examen de la surépunère fournit des resultats intéressants : Les faisceaux intérant un selecteuses, symétriquement, dans toute leur étendée en hauteur, departirement surépriseure du renflement cervical, jusqu'a l'extremite inférents la région lombaire.

Les cornes auterieures de la substance grise étaient manifesteured phiées, en outre, un bon nombre de grandes cellules nerveuses metre personnel une atrophie plus ou moins accusée et meme beaucoup d'entre

avaient dispuru.

D'après ces observations, la paralysie pseudo-hypertrophique doit être considérée comme indépendante de toute lésion appréciable de la moelle épinière; j'ajouterai que, dans

On constata cufin qu'une grande quantite de tissu adipeux s'était accumulée sons la peau des incubres et à la surface de la phipart des viscères. Il me paraît tout à fait illigiture de rapporter l'observation dont je viens de rappeler très l'révence : les principaux traits au type classique de la para-

lysic pseudo-hypertr plaque.

L'age relativement avance du sujet, l'existence de douleurs vives et de fourmillements dans les membres, les contractions fibrillaires l'enfarras de la parole et de la déglutition surveuis à une certaine époque de la maladie, toutes ces circi astances protesteraient, au besoin, contre une semblable assimilation. Elles se ratta, bent, au contraire, tres naturellement au type mortide, sur lequel p'ai appelé l'attention dans les doux dermeres leçois p. 213 à 242, et dans loguel, — aousi que cela avant en lieu dans l'observation de M. Barth, — la sciérose symétrique des cordons lateraux se combine avec

l'atrophie progressive des cellules nerveuses des cornes autérieures.

Sans doute, les lesions musculaires decrites dans le cas de M. O. Bartle, rappellent, a quelques égards, celles qu'ou trouve uniformement agualces dans lous les cas de paralysie pseud shypertrophique poqu'aci publies, mais cette carconstance no sufficant pas à elle seule pour justifier un rapprochement nosographique. Je crois devoir, à co propos, faire une remarque qui pourrait parastre basade, si le fait auquel elle s'applique n'avait pas été mecomin : c'est qu'auc me des less ons musculaires dont il s'agit n'appartient absolument en propre a la paralysie pse ido-hyportrophique, et ne saurait, par consequent, suffire à la specifier. Ainsi l'hypertrophie du tissu conjouctif interstitiel, avec atroplac simple les fibres notsculaires, peut se retrouver, par exemple, a la suite des less as tranmatiques des nerfs. Mantegazza, Gazetta tomb., p. 181, 1867. — Erb. Hentsch Archie, t. IV, 1868), et dans quelques cas de paralysie infantale spiciale Volkman, Samuel, klim, Vortrage, Leipz., 1870. - Charcot et Joffrey, Archev, de physiolog, t. 111, 1870, p. 184). Quant a la substitution graisseuse avec on sans accrossement de volume du muscle, elle pent se produire, a titre de complication eventuelle, encore dans la paralysie infantile (Labordo, these mang , 1864; - Prevest Soc. de biologie, 1865 t XVII, p. 215. - Charcot et Joffmy Loc. cit. - Vulpian, Arch. de physical., t. 111, 1970, p. 316. - W. Muller. Beiträge zur pathol. Anat. der Ruckenmarks. Leipzig, 1870 Obs. 11, dans l'atrophie musculaire progressive, dans la paralysie spanale de l'adulte (Duchenne, de Boulogne, loc. et), et dans bien Cautres erre instances qu'il soruit trop long d'enumerer. Il est a noter qu'en pareil cas, la sobstitution graisseuse des muscles parait se rattacher quelquefois a une lipomatose géneralisée qui s'accuse, en particulier. — le cas de M. Barth en offre un exemple — par l'accumulation de tissu adipeux sous la peau et dans les cavites viscerales Tout dernierement, M. W. Muller (lor cit.) a insisté avec raison sur ce point. Mais je me separe completement de l'auteur que je viens de citer, lorsque, refusant toute autonomie a la paralysie pseudo-hypertrophique, il avance quo tous les faits qui ont éte - artificiellement, seion hat, - groupes sous ce nom, pourraient être ramenés par la critique, a l'une quelconque des formes de l'amyotrophie lice à l'atrophie des cellules nervouses motrices. Rien, a mon sens, n'est moins justifiable que cette opinion, et le cas même qui fait l'objet principal de la presente note, sufficait a lui seul pour en demontrer l'inanité. (J.M. C.)

le fait qui m'est personnel, les racines nerveuses, et auxilnerfs périphériques, se sont montrés, comme celle-ci, tout fait exempts d'altération. C'est donc dans le muscle lui-mêt qu'il faut chercher le point de départ des lésions d'où dévent les symptômes observés pendant la vie.

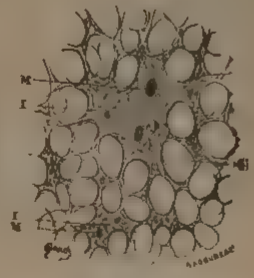
Voici, concernant les altérations musculaires dans la parl lysie pseudo-hypertrophique, quelques détails empruntes mon travail (loc. cit.), et qui ne vous paraîtront pas, su doute, dénués d'intérêt.

Ce qui frappe tout d'abord dans ceux des muscles ou l'opeut étudier très exactement les premières phases du processus morbide, c'est que les minces lamelles du tissu conjonctif — dépendant du perimysium interunn — qui l'état normal, séparent à peine les faisceaux musculaires primitifs et les laissent presque en contact réciproque, sont ic remplacées par d'épaisses travées dont le petit diamètre qui sur certains points celui des faisceaux musculaires, et mou le dépasse (Fig. 28). Ces travées, ainsi qu'on peut s'en convaincre, surtout par l'examen de coupes longitudinales dis sociées, sont constituées par du tissu conjonctif de formator récente, où les fibres lamineuses, dirigées surtout parallée ment au grand axe des faisceaux musculaires, sont entremè lées souvent avec des cellules embryo-plastiques en asse grand nombre.

L'interposition de cellules adipeuses entre ces fibrile marque une phase nouvelle du processus (Fig. 28, 6). Les cellules sont discrètes d'abord, isolées et comme perde au milieu des faisceaux de fibrilles; mais leur nombre se croît sur certains points, dans de telles proportions qu'elle se substituent aux fibrilles, lesquelles finissent par disparatre complètement. Cette substitution graisseuse, ébanchée 1 le dans quelques endroits sur les muscles non hypertrophies devient presque générale sur ceux où l'augmentation de

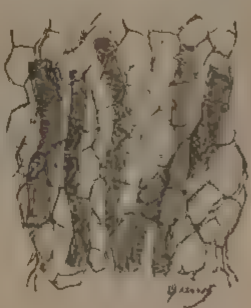
volume est très prononcée. Dans ce dernier cas, l'examen microscopique montre la majeure partie de la surface des coupes occupée par des cellules adipeuses, presque partout

Fig 28. — Coupe transversale d'un muscle dans la paralysic pseudo-hypertro-phique. Phase intermediaire entre la premiere et la seconde periode du processus.) — 1, 1, flots de tissu conjouctif. — M, M, Coupez des faisceaux musculaires. — G, G, Collules adipeases.



contigués, tassées les unes contre les autres et que la pression réciproque a rendues polyédriques. Cà et là, au sein du tissu adipeux, on rencontre des flots composés de plusieurs faisceaux

Fig. 29. — Coupe I ingitudinale d'un monte dans la paralysie pseudo-hypertropt opre olemnaire période du processis morle le Cellalis admonses partout contiguüs
of quo la prese a reciproque a rendues pole idropies. — l'aiscon ix musculaires isoles,
depo, illes de leur enveloppe fibrillaire et
mas en rapport immédiat avec les cellules
d. Leon adipiux — Les faisceaux musculaires, meme les plus greles, ont conservé
la striation en travers.



musculaires primitifs (de 2 à 8, 10, 12 au plus,, enveloppés de toutes parts par les fibrilles conjonctives (Fig. 28, 1, soit des tractus fibrillaires isolés, sans faisceaux musculaires; soit

enfin - et ce dernier cas est le plus rare, — des faisceaus musculaires isolés, dépouillés de leur enveloppe fibrillaire et mis en rapport immédiat avec les cellules du tissu adipeus (Fig. 29).

En somme, la substitution graisseuse représente évidemment la phase ultime du processus morbide, et, à mesure qu'elle progresse, le tissu fibrillaire de formation nouvelle, ainsi que les faisceaux musculaires, tendent à disparaître!

Pour ce qui est de ces derniers, l'altération qui aboutet à leur complète disparition, s'accuse déjà dès la première période, alors que le tissu conjonctif interstitiel commence à s'hyperplasier, en dehors de toute trace de substitution grasseuse. Elle consiste en une réduction de diamètre plus ou moins prononcée; beaucoup de faisceaux sont tellement attorphiés qu'il faut user de la plus grande attention pour les des

^{1.} Survant Duchenne, de Boulogne (loc. cit., p. 603) - et Foster (The Lor cet, May, 8, 1869, p. 639, Phypertrophie apparents, constates fors desplace ultimes de la maladie, serait le fait de l'hyperplasie conjonctive e ("estelle dit-il, qui produit l'augmentation de volume des muscles en raison directe de la quantite de tiesu connectif et fibroide interstitiel la perplané a Cette opinion est fondée sur les resultats plusieurs fois obtenus par l'examen se par celles musculaires extraites, pendant la vie, a l'aide de l'emporte-prese histi logique; mais l'on pout se demander si, dans cette opération, les inte de tissa conjonctif no sout pas entramés de préference par l'instrument qui 🐗 sirait, au contraire, beaucoup plus difficilement entre ses mors les agregal de cellules adipenses. Tonjours est-il que, dans les cas ou il s'est agrée fra ments de muscles attents d'hypertrophie, extraits sur le vivant par l'incissif coux-ci ont presenté constamment, a un haut degré, les caracteres l'atolegiques de la substitution graisseuse (Griesinger et Billrotti, Holler of Zonker Wernich, Voyez Seidel: Die Atrophia musculorum lipomatosa lens, 1867 L'impression qui me reste, après l'examen, plusieurs fois repété, des preces 👝 e j'🌡 étudiées, c'est que l'hyperplasie du tissu conjonctif et l'atrophie des fances 🗷 musculaires marchent peur amsi dire du même pas : celle-ci se montrant d'as. tant-plus générale et d'autant plus prononcée, que celle-là-est-elle-meme plus développée, de telle sorte que la production du tissu conjonctif serait en que que sorte proportionnelle a l'etendue des vides lanses par l'atrophie en 🕍 disparation des fibres musculaires. Il est possible toutefois que l'hyperplassi conjunctive prenne quelquefois le dessus et produise ainsi un certain degre d'hypertrophie apparente. Mais j'ai peine à comprendre qu'elle puisse expliquer jamais l'accroissement de volume, souvent énorme, que presentent le masses musculaires à une certaine époque de la maladie, et je suis perfé 🦣 croire que la substitution du tiesa adipenx joue ici le rôle prédominant (J.-M. C.)

inquer dans l'épaisseur du tissu conjonctif interstitiel, mais la majeure partie d'entre eux, ceux-là mêmes qui ont subilitatrophie la plus profonde, conservent, jusqu'aux dernières limites de l'émaciation, la striation en travers la mieux accentuée. Ni la gaine du sarcolemme, ni les noyaux qu'elle renferme ne présentent d'altération, et, quant à la substance musculaire, on n'y observe aucune trace de la dégénérescence granulo-graisseuse.

Vous ne pouvez manquer d'être frappés de l'analogie qui existe entre l'altération des muscles qui vient d'être décrite et cette qui, lorsqu'il s'agit des viscères, est désignée généralement sous le nom de cirrhose. Or, les lésions de la sclérose musculaire se voient dans des conditions très variées et elles penvent, en particulier, se montrer accidentellement, il est vrai, dans diverses formes d'amyotrophie spinale deutéropathique. Seule, la circonstance que l'invasion du tissu adipeux se produit, à une certaine époque de la paralysie pseudohypertrophique, d'une manière fatale, au moins dans quelques muscles, me paraît constituer, dans l'espèce, un caractère raiment distinctif; si bien que la dénomination de paralysie myo-sclérosique, proposée par Duchenne (de Boulogne), ne devrait rigoureusement s'appliquer qu'aux premières périodes de la maladie, tandis que celles d'atrophia musculorum lipomatosa (Scidel), delipomatosa luxurians (Heller), assezgénéralement usitées par les auteurs allemands, conviendraient seulement aux périodes avancées.

VI.

L'histoire de la paralysie pseudo-hypertrophique nous offre, rous le voyez, un exemple de myopathies généralisées, à marche progressive, se développant en dehors de toute in-fluence du système nerveux. Dans les amuotrophies d'origine

saturnine, au contraire, l'amy otrophie paraît se produire & conséquence d'une lésion des nerfs périphériques. L'existence en pareille circonstance, d'une altération des nerfs se ren la aux muscles paralysés et atrophiés, a été relevée pour la première fois, si je ne me trompe, par M. Lancereaux! Cette même altération a été retrouvée chez une femme de mon set vice atteinte de paralysie saturnine par M. Gombault, mon interne, qui, de plus, a constaté dans ce même cas, à l'aide 🛊 procédés rigoureux d'investigation, l'absence de toute le de spinale?. Les résultats obtenus par M. Gombault, se trouval confirmés de tous points dans une observation très intères sante, récemment publiée par M. C. Westphal. L'atribie musculaire saturnine semble donc faite, d'après cela, sur le même modèle que les amyotrophies partielles rhumutismels ou de cause traumatique, en ce sens qu'elle paraît dépendre, elle aussi, d'une lésion des nerfs périphériques, et ce rapporchement paraîtra d'autant plus légitime que, dans les deut cas, l'amyotrophie est marquée, vous le savez, par une duninution ou même une abolition plus ou moins rapide de 🖳 contractilité faradique.

Quoi qu'il en soit, je ne sache pas qu'il existe, quant à présent, en dehors du saturnisme, un exemple bien aven d'amyotrophie généralisée, relevant d'une altération des neré périphériques; je n'ignore pas que, sous le nom d'atrophie nerveuse progressive, on a tracé la description d'une affection que caractériserait une amyotrophie a évolution progressive provenant d'une lésion des nerfs sans participation de la moelle épintère; je ne vois aucun motif qui permette de mor a priori l'existence d'une telle affection. Mais je dois avoir

^{1.} Lancercaux. - Société de Biotogie, t. IV, 3' serie, 1963-68, p. 75.

Gombault. — In Archives de physiologie, t. V., 1873, p. 592.
 C. Westolod — Archiv, f. psychiatrie, IV Bd., 3° Hoft, 1874 et f.

^{3.} C. Westplat Archiv. f. psychiatrie. IV Bd., 3" Hoft 1874 at Propost médical, 1874, p. 553.

^{4.} M. Joffroy et M. Pierret m'ent dernièrement communique chacun and de

que, pour le moment, ce chapitre de nosographie me fait un peu l'effet d'un cadre sans tableau. Il n'existe pas en réalité, à ma connaissance du moins, une seule observation publiée dans laquelle on ait démontré anatomiquement cette névrite ou cette atrophie nerveuse progressive d'où dériverait la forme d'amyotrophie dont il s'agit. L'observation si intéressante d'ailleurs de M. Duménil, invoquée à ce propos, n'a pas le caractère qu'on lui a prêté. Dans ce cas, en effet, — en plus de l'altération des nerfs périphériques, — il existait dans la moelle épinière des altérations très profondes de la substance grise centrale et en particulier des cellules nerveuses motrices, et, par conséquent, on est en droit de se demander si la lésion spinale n'a pas été la première en date.

Des remarques du même genre peuvent s'appliquer aux faits publiés par plusieurs auteurs, et dans lesquels l'amyotrophie progressive est présentée comme la conséquence d'une altération du grand sympathique. Il n'est pas douteux que des lésions du grand sympathique aussi bien des rami communicantes que des ganglions, ont été plusieurs fois observées dans l'atrophie musculaire progressive; mais je ne sache pas que, dans aucun de ces cas, la non-existence d'une lésion des cellules nerveuses des cornes antérieures ait jamais été régulièrement établie. D'un autre côté, il est constant que fort souvent les lésions du grand sympathique font absolument défaut dans les formes les plus variées de l'amyotrophie progressive spinale. C'est ce dont témoignent entre autres, péremptoirement, les observations recueillies à la Salpêtrière par M. le docteur Lubimoff (de Moscou), et publiées dans les Archives de physiologie (1874).

où une amyotrophie généralisée, assez mal caractérisée d'ailleurs cliniquement, semblait devoir être rattachée à une lésion des nerfs périphériques. La moelle épinière était tout à fait saine dans ces deux cas.

VII.

Ici se terminera, Messieurs, l'exposé des considération que j'ai voulu vous présenter, concernant les amyotrophies spinales. Chemin faisant, vous avez pu vous convaincre, si je ne m'abuse, que l'histoire de ces affections s'est éclairée d'un jour nouveau, en présence des résultats fournis par les étuder récentes relatives à l'anatomie pathologique topographique de la moelle épinière.

Ces études, vous ne l'avez pas oublié, ont eu pour caracter particulier de faire marcher, si l'on peut ainsi dire, du même pas, dans une étroite connexion, la clinique et l'anatomie pathologique. Il me paraît opportun de vous montrer dans un bref aperçu, puisque l'occasion s'en présente, les principales acquisitions qui leur sont dues.

D'une facon générale, elles tendent à établir que la moelé épinière est composée d'un certain nombre de régions, repordant, en quelque sorte, à autant d'organes doués de fonct. Il spéciales. La lésion spontanée, isolée, générale ou partielle le chacun de ces organes s'accuse et se révèle durant la vie, par autant de composés symptomatiques particuliers, susceptible d'être rattachés aujourd'hui par le diagnostic à leur organique. Ainsi se trouvent constituées, dans la pathologie spinale, un certain nombre d'affections élémentaires dont le combinaison produit les formes complexes, celles-ci pouvait être, à leur tour, à l'aide de l'analyse clinique, décomposée en leurs éléments constitutifs.

L'expérimentation avait déjà, depuis longtemps, tracé la voie et déterminé même un certain nombre de ces rég de fondamentales auxquelles je faisais allusion tout à l'heure. Mais elle n'avait pas, tant s'en faut, pénétré aussi avant pos

l'a fait la pathologie avec le concours des moyens puissants d'investigation anatomique dont nous disposons aujourd'hui.

Je place sous vos yeux une sorte de plan topographique où se trouvent indiquées, par des teintes diverses, les régions de la moelle épinière, jusqu'ici explorées par le pathologiste. Les terres inconnues sont laissées en blanc; leur champ, vous le voyez, est encore grand; mais il tend à se rétrécir de jour en

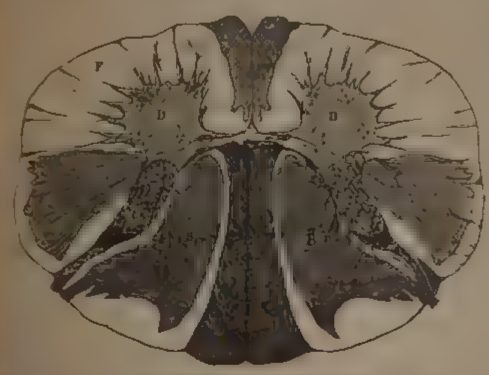


Fig. 30. — A. A. cordons lateraux. — A', fensceaux de Türck. — B. B., zones radiculatros posterieures. — C. C. cornes posterieures. — D. D. cornes anterieures. — F. zone radiculaire anterieure. — E. cardons de tiell.

jour. Ce n'est pas là, tant s'en faut, une carte complète, comparable, même de loin, à nos cartes géographiques modernes si perfectionnées; c'est toutefois un essai supérieur peut-être, à quelques égards, aux tentatives d'un Strabon ou d'un Pomponius Méla.

Vous voyez les anciens faisceaux postérieurs décomposés en deux régions buen distinctes : 1° les faisceaux de Goll (Fig. 30, E) dont la lésion isolée a été déjà plusieurs fois

constatée et répond à un ensemble symptomatique qui ne tardera pas sans doute à être nettement déterminé et à prendre rang dans la clinique usuelle; 2° les zones radiculaires postérieures (Fig. 30, B, B), substratum anatomique de l'ataxie locomotrice progressive.

Les faisceaux antéro-latéraux des auteurs doivent à leur tour être décomposés en trois régions : 1° les faisceaux latéraux proprement dits, A, A; ils se montrent affectés systématiquement dans toute leur étendue des deux côtés de la moelle, dans le cas de sclérose latérale symétrique et, partiellement, d'un seul côté de la moelle, dans la sclérose des-



Fig. 31. — Coupe transversale de la région lombaire de la moelle provenant d'un sujet chez lequel les muscles du membre inferieur gauche étaient paralysés et atrophies. A. La zone radiculaire du côte gauche en partie selerosée. B. Zous radiculaire droite saine. C. Les méninges à ce miveau sont épaissies et enflammées. La corne anterieure correspondante, au contraire, est exempte d'altération. (Cas communiqué par M. Pierret.)

cendante consécutive aux lésions cérébrales ou spinales en foyer; 2° les faisceaux de Türck, A; — leur pathologie se confond presque toujours avec celle des faisceaux latéraux; 3° les zones radiculaires antérieures, F; elles ont été laissées en blanc. Quelques observations établissent cependant qu'elles peuvent être lésées isolément (Fig. 31, A). L'altération s'est traduite, dans ces cas, ainsi qu'on eût pu le prévoir, par une paralysie avec amyotrophie dans le membre correspondant à la région lésée de la moelle épinière.

Pour ce qui est de la substance grise, on connaît mal les effets d'une lésion isolée des commissures, et en ce qui concerne les cornes postérieures (Fig. 30, C), on sait seulement que, lorsqu'elles sont le siège d'une altération profonde, il

se produit une anesthésie cutanée plus ou moins prononcée dans les parties du corps situées du même côté que la lésion spinale. Nos connaissances sont plus avancées relativement au rôle pathologique des cornes grises antérieures. Il est, en effet, bien établi aujourd'hui qu'elles peuvent être lésées isolément, primitivement, ou, au contraire, d'une façon secondaire et l'on sait que dans les deux cas, si l'altération porte sur les grandes cellules motrices, il s'ensuit forcément la production d'une amyotrophie. Celle-ci se développe rapidement, si la lésion spinale évolue suivant le mode aigu (paralysie spinale infantile) ou au contraire d'une façon lente et progressive (amyotrophie spinale protopathique, — sclérose latérale amyotrophique, etc.), si elle évolue suivant le mode chronique. Les cornes grises antérieures (cellules nerveuses motrices) et les zones radiculaires antérieures (trajet intraspinal des racines antérieures) paraissent être les seules régions de la moelle épinière qui intéressent directement la nutrition des muscles.

Tel est l'état des choses, quant à présent; je ne sais si je me fais illusion, mais il me semble que les résultats acquis, tout imparfaits qu'ils soient encore, permettent déjà de pressentir, pour la pathologie spinale, un brillant avenir.



QUATRIÈME PARTIE

Sujets divers.

Tabes dersal spasmodique. — Paraplégies urinaires.

Vertige de Ménière. — Hémichorée posthémiplégique.

Épilepsie partielle d'origine syphilitique.



QUINZIÈME LEÇON

Du tabes dorsal spasmodique.

Sommaire. — Dénomination provisoire; sa justification; — sclérose symétrique et primitive des cordons latéraux. — Tabes dorsal spasmodique et tabes dorsal ataxique. — Parallèle entre ces deux affections. — Caractères tirés de la démarche.

De la contracture et de la trépidation dans le tabes dorsal spasmodique.

— Absence de troubles de la sensibilité. — Début. — Evolution. — Mode d'envahissement des membres. — Pronostic et traitement. — Diagnostic : Sclérose en plaques de forme spinale, contracture hystérique, myélite transverse, sclérose latérale amyotrophique, etc.

Messieurs,

Je ferai passer aujourd'hui sous vos yeux plusieurs malades chez lesquelles vous pourrez étudier à loisir les symptômes d'une affection spinale particulière, foncièrement distincte, à mon avis, de toutes les autres formes de la myélite chronique. Cette affection, que je vous proposerai de désigner, au moins provisoirement, sous le nom de tabes dorsal spasmodique, n'est pas très rare, et il n'est certes pas un médecin qui ne l'ait plusieurs fois rencontrée dans sa pratique. Mais elle n'a pas été remarquée, je crois, comme elle le mérite. De fait, autant que je sache, un seul auteur, M. le D' Erb (d'Heidelberg), l'a mentionnée d'une façon spéciale et s'est efforcé d'en déterminer la caractéristique. Vous lirez avec profit, dans le Berliner Klinische Wochenschrift (n° 26, 1875), la courte mais substantielle description qu'il en a donnée!

1. Ueber einen wenig bekannten spinalen Symptomen complex. (Berlin.

Ce qui vient d'être dit suffit pour montrer que, quan à présent, le tabes spasmodique n'a encore d'existence réell que dans le domaine clinique, ainsi que cela a eu lieu d'ail leurs pendant longtemps pour l'ataxie locomotrice. A l' vérité, il s'y présente, en général, sous des traits asse accentués pour qu'il soit, en pratique, presque toujours possible de le distinguer non seulement de la grande maladi spinale systématique qu'on appelle l'ataxie locomotrice progressive, mais aussi de la sclérose latérale amyotrophique de la myélite transverse vulyaire, de la myélite par compression, et enfin, bien que la chose soit ici souvent for difficile, de la sclérose en plaques de forme spinale. Il peut, en d'autres termes, être séparé de toutes ces affections spinale qui, dans la description, d'ailleurs remarquable, d'Ollivier (d'Angers), se trouvent réunies en un groupe hétirogène, sous le nom de myélite chronique!, et que l'analyse climque, éclairée par l'anatomie pathologique, tend chaque jour dégager successivement.

Si, en effet, entre les divers états pathologiques que je vens d'énumèrer, les analogies sont nombreuses, les points de contact fréquents, les caractères différenciels non plus ne font pas défaut. J'espère parvenir à le démontrer tout à l'heure. Mais je crois opportun, au préalable, de vous presenter un tableau où je m'attacherai à mettre en rehef les symptômes dominants et le mode usuel d'évolution du table spasmodique. Au cours de cette description, j'aurai à chape pas, devant les yeux, l'histoire clinique de l'ataxie locometrice, qui nous servira en quelque sorte à accuser le contrastes.

Je vous remettrai tout d'abord en mémoire les principals phénomènes qui marquent les premières phases de l'ataix

^{1.} Ollivier (d'Angers, — Traité des maladies de la moelle épinière 5 :--- Paris, 1837, t. II. p. 426.

locomotrice, j'entends parler de la forme vulgaire de la maladie, celle qui répond au type classique créé par Duchenne
(de Boulogne). — Ce sont au premier rang, vous ne l'avez
pas oublié, et bien longtemps avant que ne paraisse l'incoordination motrice d'où l'affection tire son nom, des troubles
divers de la sensibilité: douleurs fulgurantes et térébrantes
revenant par accès et siégeant sur les membres, la face, le
trone; douleurs permanentes fixées sur certains points; anesthésies et hyperesthésies partielles. Les troubles dits cephaliques, tels que l'amblyopie ou l'amaurose, la paralysie des
muscles moteurs de l'œil, appartiennent également à cette
période. Enfin l'incontinence d'urine, la dysurie, les crises
gastriques, souvent témoignent déjà, dès cette époque, de la
participation des nerfs viscéraux.

Tout autre est, dès l'origine, la physionomie du tabes dorsal spasmodique. Ici, le premier, et pendant quelque temps le seul symptôme, consiste dans un état parétique, portant également sur les deux membres inférieurs ou plus marqué sur l'un d'eux, et qui n'a d'autre effet d'abord que de rendre la marche, surtout le matin au sortir du lit, un peu difficile. Les malades dépeignent la situation en disant qu'ils se fatiguent vite, que leurs membres leur paraissent lourds et qu'en marchant ils trainent la jambe. A cette parésie s'adjoint bientôt une tendance plus ou moins prononcée aux spasmes musculaires.

Alors, dans la situation horizontale, au lit par exemple, les membres affectés commencent à se raidir de temps en temps sons forme d'accès, surtout dans le sens de l'extension et de l'adduction, à un plus hant degré. Ils deviennent momentaniment comme des barres rigides, inflexibles. Ils sont pris souvent, en outre, fréquemment sans cause appréciable, d'une trépidation qui tantôt reste bornée aux extrémités, tantôt se repand sur toute l'étendue du membre et peut même se com-

muniquerau corps tout entier (Trépidation spontanée). Cette trépidation, le médecin peut la provoquer, pour ainsi dire 🐉 volonté, en relevant brusquement, avec la paume de la main la pointe du pied ou l'extrémité des orteils (Trépidation provoquée). La rigidité — et l'on peut en dire autant de la trépidation — s'accuse plus encore lorsque le malade sort du lit et se tient debout. Elle gêne la marche de plus en plus à mesure que, par suite de l'aggravation progressive du mal, elle s'ao centue plus fortement et tend à devenir permanente; mais ce n'est que dans les phases avancées, et souvent au bout de nombreuses années qu'elle la rend définitivement tout fait impraticable. Je me borne à indiquer ces divers phènomènes, sans entrer dans une description en règle, parce que nous les avons étudiés longuement déjà, à propos de 🕍 sclérose en plaques où on les retrouve dans tous leurs de tails3.

Cependant quelle que soit l'intensité de ces symptômes appartenant à la sphère motrice, la sensibilité reste intacte : pas d'anesthésie, pas d'hyperesthésie; aucun trouble de la sensibilité cutanée considérée dans ses divers modes, non plus que de la sensibilité profonde; pas de douleurs lombaires, pas de douleurs en ceinture, pas de fourmillements, d'engourdissements, de sentiment de constriction dans les membres, — ou tout au moins, ces symptômes, s'ils existent, se montrent si peu marqués qu'ils doivent être évidemment relégués sur le second plan; — pas de douleurs fulgurantes ou térébrantes. D'un autre côté, les symptômes dits céphaliques font, eux aussi, complètement défaut; il en est à peu près de

2. Leçons sur les maladies du système nerveux, 2º edit., t. I, p. 345.

^{1.} Quand la contracture est devenue permanente, elle existe même an ilmais elle se montre plus intense lorsque le malade veut se tonir dobotiri marcher. S'il se tient assis sur un fautenil un pou elove, il arrive soutunt que les jambes se maintienment presque horizontales, a peme tiéchtes, et que se pieds n'arrivent pas a toucher le sol.

même des troubles quelque peu accentués de la vessie et du rectum. Enfin, et c'est là un trait qu'il n'est pas sans intérêt de mettre en relief, les fonctions génitales qui, chez l'homme, sont dès l'origine si souvent atteintes profondément lorsqu'il s'agit de l'ataxie locomotrice, continuent d'habitude à s'exercer, pour ainsi dire, jusqu'au dernier terme et à peu près dans les conditions normales, chez les sujets atteints de tabes spasnodique.

La démarcation entre les deux affections s'accuse plus profondément encore peut-être dans les phases plus avancées de leur évolution. On fait habituellement dater, vous le savez, co qu'on est convenu d'appeler la seconde période de l'ataxie locomotrice du moment où les phénomènes d'incoordination motrice viennent se surajouter aux troubles de la sensibilité et aux autres symptômes dont nous donnions à l'instant l'énumération. C'est alors que se prononcent, à l'occasion des actes volontaires, dans la station et surtout dans la marche, ces mouvements contradictoires, désordonnés, des membres inférieurs s'exagérant lorsque le malade est placé dans l'obscurité, au point de rendre parfois la progression ou la station très difficiles ou même entièrement impossibles, et dont le caractere si particulier avait déjà frappé vivement l'attention des prédécesseurs de Duchenne. Les désordres locomoteurs se dessinent aussi plus fortement dans le tabes spasmodique à mesure que la maladie progresse et s'aggrave, mais ils se canetérisent ici suivant un type tout à fait différent.

On ne trouve pas dans le tabes spasmodique ces membres suples, flexibles à l'excès, parfois même comme disloqués, le l'ataxique son cachet spécial, et par suite desquels les pieds, en quelque sorte projetés en avant et en dehors, retombent à baque pas, lourdement sur le sol; ici, au contraire, les membres inférieurs, rigides dans toutes leurs articulations, énergi-

qu'à la suite d'efforts où les muscles qui s'insèrent au bassir paraîssent jouer le rôle principal et dans lesquels le tronc at renverse en arrière. Les pieds, pendant ce temps, ne se dé tachent qu'à grand'peine du sol auquel ils semblent fixés for tement, produisant dans leur mouvement de progression ut bruit de frottement, s'accrochant au moindre obstacle, s'embarrassant souvent l'un dans l'autre. Ils sont fréquemment en outre, agités, par la trépidation qui peut s'étendre vers le racine du membre et imprimer même, parfois, au corps tou entier une sorte de vibration. Le malade progresse aussi aidé d'une canne ou de béquilles, lentement, péniblement. Mai l'allure, toutefois, est assez ferme, et — trait important à relever — contrairement à ce qui aurait lieu dans l'atave elle n'est en rien modifiée par l'occlusion des yeux.

Cette démarche si particulière que j'essaye de vous dépeindre, je vous ai mis à même, ce qui vaut mieux, de l'étudier sur nature. Elle avait été remarquée déjà par Ollivier d'Angers), qui en a tracé un tableau réussi dans un passage que je ne saurais omettre de vous citer.

« Chaque pied, dit-il, se détache avec peine du sol, et dans » l'effort que fait alors le malade pour le soulever entièrement » et le porter en avant, le tronc se redresse et se renverse ca » arrière comme pour contre-balancer le poids du membre me s'érieur qu'un tremblement involontaire agite avant qu'il » soit appuyé de nouveau sur le sol. Dans ces mouvements le » progression, tantôt la pointe du pied est abaissée et trains » plus ou moins contre terre avant de s'en détacher, tant » elle est relevée brusquement en même temps que le pied est » déjeté en dehors. J'ai vu quelques malades qui ne pouvuent » marcher un pas, quoique appuyés sur une canne, qu'en » renversant le tronc et la tête en arrière, de telle sorte 1¹⁰⁷

leur allure avait quelque analogie avec celle que détermine » le tétanos!. »

Tout cela est parfaitement exact et s'applique de tout point, ainsi que vous pouvez le constater, à la plupart des malades que je fais passer devant vos yeux. Mais il existe dans le type une variété que je dois vous signaler. Vous pouvez en étudier les caractères chez l'une d'entre elles, la nominée Oss...*. Vous voyez comment, appuyée sur ses béquilles, cette femme marche, le tronc incliné en avant, littéralement sur la pointe des pieds. C'est qu'à chaque pas, en raison de la prédominance du spasme tonique dans les muscles du mollet, le talon est fortement relevé et touche à perne le sol. Aussi les souliers de cette femme sont-ils très usés à la pointe. Le pied, comme d'ailleurs dans les cas précédents, est pris de trépidation chaque fois qu'il est porté en avant, et le tremblement par moments s'étend à tout le corps. Lorsque la malade descend un plan incliné, elle se sent en quelque sorte entraînée par le poids de son corps, obligée de hâter le pas, et menacée à chaque instant de tomber la face contre terre. Ce deuxième mode de progression, suivant M. Erb, serait le plus habituel dans les cas de ce genre. Je suis porté à croire, d'après mes observations, u'il se rencontre au contraire moins fréquemment que le premier.

Quoi qu'il en soit, nous devons envisager maintenant les deux affections que nous opposons l'une à l'autre, au moment eu elles sont parvenues au dernier terme de leur évolution. Your allez être amenés à constater que les caractères distinctifs ne sont pas moins accentués dans cette période que dans les précédentes.

¹ Loc. cut., p. 427. 2. Obs. III de la thèse de M. Bétous, p. 24.

Privés désormais l'un et l'autre de l'usage de leurs membres inférieurs, incapables de se tenir debout et de marcher, l'ataxique comme le sujet atteint de tabes spasmodique passent le jour sur un canapé, dans un fauteuil, ou demeurent confinés au lit. Mais il est facile de reconnaître que la cause de l'impotence est radicalement différente dans les deux cas. Chez l'ataxique, réduit à cet état, c'est encore le pouvoir de coordonner les mouvements qui est surtout en défaut. Ceux-ci sont énergiques encore, pendant longtemps, violents même; mais ils ne peuvent plus être adaptés à l'exécution des actes physiologiques. Dans le tabes spasmodique, au contraire, l'impuissance motrice dépend évidemment de la contracture qui, poussée à l'extrême et devenue absolument permanente, maintient invinciblement les membres dans l'extension forcée et dans l'adduction, rendant ainsi impossible tout mouvement volontaire. D'un autre côté, la trépidation spontanée ou provoquée qui, à moins de complications d'ailleurs très rares, ne s'observe à aucune époque dans l'ataxie, continue à se produire ici à un haut degré!. Elle s'exalte même parfois au point de

1. Il me serait difficile de dire à quelle epoque le phenomène de la tropidation, dont il est fréqueniment question dans le cours de cette leçon, a stépour la première fois, remarqué et décrit.

Dans l'observation d'une femme atteinte de sclerose en plaques que nout avons recueille en 1862, M. le professeur Vulpian et moi, à la Salpetriera nous l'avons mentionne dans les termes suivants : « Lorsque l'un des post de cette femme est flechi et tenu dans la flexion par une main etrangere, il s'y produit aussitôt un tremblement difficile a réprimer, impossible même à arrêter par moments, lorsque l'épreuve est faite sur le pied droit » Ainque trouvent nettement indiques, pour la première fois, je crois, et la trapidation épileptoïde du membre inferieur et le meilleur moyen de la provequer.

En 1866, dans une note lue a la Societé médicale des hépitaux, M. Vulpus a public l'histoire complète du cas dont il s'agit, en y joignant dans autre observations que pe lui avais communiquees, et où le phénomene sa trouvé également mentionne (*Union médicale*, juin 1867).

Dans sa these faite sons ma direction, avec le contours de M. Bourneville, M. le D' l'. Dubois a signale de nouveau la trépidation a primptoïde, comme se montrant a une certaine période de la selérose en plaques disséminées, de paraplégies par compression, de la selérose des cordons antéro laterant, de la myélite chronique, etc. « Diverses manœuvres, dit l'anteur, contribuent a la donner maissance; telles sont : L'application du froid sur la pesu, on la com-

déterminer dans les membres inférieurs de véritables crises convulsives, revenant par accès et dont la dénomination d'épitepsie spinale donne une assez bonne idée.

En outre de ces désordres, il existe encore, dans la période que nous considérons, bien d'autres phénomènes propres à différencier les deux maladies. Ainsi, dans l'ataxie, les divers troubles de la sensibilité, déjà si accentués lors des premières

promon des muscles paralysés, la flexion (flexion dorsale énergique du pied). (Etude sur quelques points de l'ataxie locomotrice progremice Paris, 1868.) J'ajonteral que, dans notre enseignement, M. Vulpian et moi, nous avons matutes fois attire l'attention des eleves sur ce phenomene sugulier (Charcot, Leçons sur les maladics du système nerreux, 1º edition, t. I. p. 218, 1872-1873.)

M. le professeur Brown Séquard, à son tour, a fait connaître en 1868, dans les Archives de physiologic, une particularite intéressanté relative à la trépidate n. Un savait déja que le meilleur moyen de la développer consiste à relever brusquement les orterls on la pointe du pied tout entière. Il a etablique la manœuvre inverse, c'est-a-dire la flexion plantaire, brusquement effec-

tuce, des orteils, a pour effet d'en déterminer l'arrêt.

Il y a doux ans, M Erb et M. Westphal ont etudio a nouveau et avec grand som la trepulation epileptoide sous le nom de phénomene du pred (Fusiphanomen. - W. Erb. Veber Schnenreflexe bei Gesunden und bei Ricken. markskranken In Arch. filr Psychiatrie, 1874, p. 792. C. Westphal. L'eber emige Bewegungs-Erscheinungen an gelachmten Gliedern, Idem, p. 808). Considerant que la percussion ou l'excitation du tendon rotulien on du tendon d'Achille sont des moyens efficaces pour développer cette espèce de tremblement, cos auteurs out cherché a établir qu'il a son origine dans une excitation des tendons. D'après M. Erb, il s'agirait là d'un acte reflexe dont le point de depart serait une irritation des nerfs de certains tendons; l'interpretation de M. Westphal est différente ; suivant lui, le tendon percuté ou uraillé exercerait une action sur toutes les parties du muscle correspondant, pur sous cotto influence entreraient en contraction. M. Joffroy (Gazette médicole, 1875, et Société de Biologie), dans la critique qu'il a faite de ces travaux, a defendu l'opinion jusqu'alors courante et d'après laquelle la trépidation puleptoide serait provoques genéralement par une excitation périphérique cutanee. Il a combattu dans ce qu'elle paraît avoir de trop absolul'opini m de M. Erb. Il recommit avec ce pathologiste distingué que l'excitation des tendons est une des causes principales qui produisent la trépidation et il me se refuse pas à voir là un exemple de réflexe tendineux; mais il cite il'un autre côte des faits ou incontestablement la cause provocatrice unique du plenomene a éte une legére irritation de la peau (réflexe cutané). Pour e qui est de la theorie de M. Westphal, elle semble infirmee par des expériences récentes de MM. Schultze et Farbinge (Centralblatt, 1876). Je ferai remarquor que le phénomène de la trepulation epileptoïde n'est pas spécial aux m minus intermurs. On peut le provoquer, ainsi que je l'ai fait observer lepus tongtomps, choz certains hemiplogiques, dans le membre supérieur contracture, en redressant les phalanges des doigts de la main. (J.-M. C.,

phases, persistent ou s'aggravent. On peut en dire autant des symptômes céphaliques, des troubles fonctionnels du rectum et de la vessie. Très communément les urines deviennent fetides et purulentes en conséquence de l'inflammation ulcéreuse de la membrane muqueuse vésicale. C'est même là un des grands dangers qui menacent la vie des malades. Rien de semblable ne se voit chez les sujets atteints de tabes spasmodique. La sensibilité, entre autres, reste indemne chez eux jusqu'au dernier terme; il ne se manifeste chez eux ni troubles de la vision, ni strabisme, ni, en un mot, aucun des symptômes dits céphaliques. Les seuls troubles dans l'émission des urines qui se produisent, s'observent chez les femmes, et dépendent surtout de la difficulté qu'elles éprouvent à écarter les cuisses. Ajoutons qu'il n'y a pas de tendance à la formation des escarres et que les masses musculaires des membres inférieurs qui, chez les ataxiques, s'émacient souvent jusqu'à l'extrême, conservent au contraire, dans le tabes spasmodique, un relief et une consistance en quelque sorte proportionnés à l'intensité de la contraction spasmodique dont ils sont le siège.

Η.

C'en est assez, je pense, pour montrer, ainsi que je l'avais fait pressentir, que, entre l'ataxie locomotrice progressive et le tabes spasmodique, le contraste est frappant sur les points fondamentaux. Aussi puis-je à présent abandonner le parallèle pour concentrer votre attention sur la dernière de ces affections, dont je voudrais compléter la description par quelques traits nouveaux.

Elle paraît se manifester surtout entre 30 et 40 ans. Je sus porté à croire qu'elle est un peu moins fréquente chez is femme que chez l'homme. Ce n'est pas une maladie très commune; je n'ai pu, en parcourant ce vaste hospice, réunir.

pour vous les présenter aujourd'hui, plus de cinq cas qui s'y rapportent, tandis qu'il m'eût été facile de rassembler une quarantaine d'ataxiques.

On ignore absolument, quant à présent, les causes sous l'intuence desquelles elle se développe: toutefois une influence, assez banale du reste, l'action prolongée du froid humide, se trouve invoquée dans plusieurs de nos observations. Son évolution est progressive, mais éminemment lente. Chez les malades que je vous présente et dont plusieurs peuvent encore se tenir debout et marcher tant bien que mal, ses premiers débuts remontent à 8, 10, 15 ans. Il n'est pas rare, d'ailleurs, qu'après avoir atteint un certain degré, elle reste, pendant plusieurs années, à l'état stationnaire.

Souvent limitée pendant toute la durée de son cours aux membres inférieurs qui, régulièrement, sont les premiers envahis, elle peut s'étendre, mais toujours tardivement, aux membres supérieurs. Ceux-ci deviennent, en pareil cas, le theatre des divers phénomènes que nous avons relevés plus haut, et qui apparaissent successivement. D'abord, c'est un état parétique des mains qui se montrent inhabites à saisir les objets. De temps en temps, les doigts se fléchissent involontairement dans la paume de la main. Plus tard, cette llexion pathologique devient permanente et invincible. C'est casuite le tour du poignet, puis celui du coude, qui, eux, se midissent dans l'extension et dans la pronation. Quand les choses en sont là, les membres supérieurs demeurent immobles, rigides, plus ou moins fortement appliqués sur chaque sité du tronc ; dans ces membres, la trépidation est sans doute toujours beaucoup moins prononcée qu'aux membres inféricurs; je ne l'y ai pas encore souvent observée d'une façon Ires nette ..

¹⁻ les circonstance s'oppose d'une façon presque absolue a la production vitalisalie de la trépidation : c'est quand la rigidite du membre dans l'exten-

Les masses sacro-lombaires et les muscles de l'abdoment peuvent aussi être affectés. En conséquence, le ventre est proéminent, dur à la pression, séparé de la base du thorax par un pli horizontal plus ou moins profond, et, en même temps, il se produit une sorte d'ensellure. Ces phénomènes sont surtout faciles à apprécier lorsque les malades sont au lit. L'exacerbation qui se produit, par moments, dans la contraction des muscles abdominaux peut avoir pour effet d'occasionner temporairement un certain degré de gène de la respiration.

Cependant, malgré les progrès du mal, la santé générale reste indéfiniment inébranlée. La nutrition, en particulier, même chez les sujets à peu près complètement confinés au lit continue à s'opérer d'une façon normale, aussi bien dans les membres réduits à l'impotence que dans l'ensemble. Il n'apparaît pas que la maladie puisse, par le seul fait des accidents qui lui sont propres, déterminer jamais directement la terminaison fatale. Celle-ci survient presque toujours par l'intervention de quelque affection intercurrente. Une de nos malades présente, depuis quelques mois, des signes non équivoques de tuberculisation pulmonaire. Je vous rappelleme, à ce propos, et déjà je l'ai fait remarquer maintes fois, que c'est là une complication assez fréquente à une période avancée des diverses formes de la sclérose spinale.

Le tabes spasmodique, une fois constitué, peut-il rétrograder spontanément ou encore sa marche peut-elle être entayée par l'action des moyens thérapeutiques? Je l'ignore. Relate vement au dernier point, les tentatives que j'ai faites, même dans des cas où le mal n'avait pas atteint son plus haut degre de développement, se sont montrées jusqu'ici peu efficaces.

sion est poussée à l'extrême. La manœuvre réussit, au contraire, a per pretoujours quand ou est parveuu à produire une légère flexion dans l'articulatur du genou.

L'hydrothérapie méthodique longtemps prolongée, qui, dans certaines formes de l'ataxie, amène parfois de si heureux résultats, l'application répétée de pointes de feu le long de la colonne vertébrale, celle des courants continus n'ont abouti, quant à présent, en ce qui concerne ma pratique, qu'à produire un amendement temporaire. L'emploi des bromures de potassium, de sodium ou d'ammonium, administrés ensemble ou isolément, a pour effet à peu près certain de diminuer ou de faire cesser, même complètement, la trépidation et la contracture. Mais les doses ont toujours dû être portées très loin pour obtenir ce résultat qui, d'ailleurs, ne s'est jamais maintenu plus de quelques jours après la cessation de l'emploi du médicament. M. le D' Erb a été plus heureux : il a vu survenir une fois la guérison dans un cas à la vérité où le mal était de date récente et, dans d'autres cas, par la galvanothérapie, il dit avoir obtenu des amendements sérieux et durables. Il y a donc lieu d'espérer encore que le propostic de la maladie s'atténuera lorsqu'elle aura été mieux étudiée et qu'on aura appris, surtout, à la reconnaître dans les premières phases de son évolution.

III.

séparer cliniquement le tabes spasmodique de l'ataxie locomotrice — j'espère l'avoir suffisamment établi par les développements qui précèdent, — est en général chose aisée. Les
difficultés du diagnostic ne sont pas de ce côté; où elles
gisent, en réalité, c'est quand il s'agit des autres formes de
la myélite chronique. Je voudrais essayer de vous montrer
maintenant, par quelques exemples, comment la solution du
problème peut cependant le plus souvent être réalisée. En
premier lieu, je vous ferai remarquer qu'il n'est pas un seul

des symptômes du tabes spasmodique qui lui appartienne réellement en propre. La contracture permanente, précédés de parésie aussi bien que la trépidation peuvent en effet comme en témoigne, par exemple, l'histoire de l'hystérie, se produire sans qu'il existe aucune trace d'une lésion spinale, appréciable du moins par nos moyens d'investigation. Ces mêmes phénomènes, d'un autre côté, sont, vous le savez par nos précédentes études, l'accompagnement pour ainsi dire obligatoire de toutes les inflammations scléreuses de la moelle épinière, quelle qu'en soit l'origine, à la condition seulement qu'elles intéresseront le système des faisceaux latéraux dans une certaine étendue; soit qu'il s'agisse de la forme insulaire ou, au contraire, de la forme fasciculée de la sclérose spinale. C'est pourquoi vous les voyez tigurer dans la symptomatologie des affections très diverses où les faisceaux en question sont en cause : contractures hémiplégiques durables, consécutives à une lésion cérébrale en foyer, paralysie générale progressive, myélite partielle transverse primitive ou déterminée par compression, selérose latérale amyotrophique, selérose en plaques disséminées, etc. Dans le diagnostic du tabes spasmodique, ce seront donc bien moins les symptômes en eux-mêmes qu'il faudra considérer, que leur mode de répartition et d'évolution; leur isolement surtout, d'où résulte la monotonie du tableau clinique si parteculière à la maladie, devra être envisagé aussi comme un élément de premier ordre : car on peut dire qu'à moins de complication fortuite, toute affection spinale dans laquelle des troubles de la sensibilité ou de l'intelligence, des désordres fonctionnels de la vessie ou du rectum, des paralysics des muscles moteurs oculaires, des lésions musculaires trophiques, etc., se montrent associés à la contracture, n'est pas le tabes dorsal spasmodique. Cela étant posé, je laisserar de côté certains états morbides, comme les contractures hystèiques, par exemple, celles des hémiplégiques dont la disbaction, dans l'espèce, n'offre pas de difficulté sérieuse, pour pe m'arrêter qu'aux affections qui pourraient égarer quelpefois un œil même exercé.

J'ai fait placer devant vous une semme nommée Seb..., gée d'une quarantaine d'années, confinée au lit depuis deux ans, incapable qu'elle est devenue de marcher et même e se tenir debout : vous pouvez remarquer que ses membres inférieurs, auxquels il lui est impossible d'imprimer volonsairement le moindre mouvement, ne sont pas flasques et nertes, comme cela a lieu dans certaines formes de paraplégie; ils sont au contraire rigides dans l'extension et dans l'abduction; on éprouve autant de résistance, lorsqu'on veut les fléchir, qu'on en éprouverait à les étendre s'ils avaient été, in préalable, placés dans la flexion. La trépidation s'y produit Volonté lorsque l'on redresse la pointe du pied et souvent le survient spontanément, sous forme d'épilepsie spinale. J'ai connu cette malade pendant plusieurs années pouvant incore faire péniblement quelques pas dans la salle, s'apbuyant sur les barreaux des lits ou poussant devant elle une haise dont elle saisissait vigoureusement le dossier et qu'elle aisait glisser sur le parquet; à chaque pas, le tronc se renversait fortement en arrière, inclinant, en même temps, sucsessivement sur un côté, puis sur l'autre. En somme, la Emarche était alors à peu près celle que j'essayais de caracériser tout à l'heure dans la description du tabes spasmolique. Si l'examen n'était pas poussé plus loin, vous pourriez roire qu'il s'agit ici d'un exemple de cette dernière affection. Pour vous détromper, il suffira d'insister sur quelques détails pe révèle une observation moins superficielle.

^{1.} Sur le diagnostie de la contracture hysterique, voir : Charcot. — Leçons et les maladies du système nerveur, t. 1. pp. 348 et suivantes. - Bournes du ct Voulet. — De la contracture hystérique, etc.

Un jour, il y a huit ans de cela, après s'être beaucoup fatiguée, elle resta, le corps étant en sueur, quelque temps placé
dans un courant d'air très frais. Peu après, elle éprouva une
sensation qu'elle compare à celle qu'aurait pu déterminer un
courant d'eau glacée qu'on aurait fait couler le long de sor
dos. À cette sensation a succédé bientôt une douleur asser
vive, accompagnée d'un sentiment de constriction et occupant
à la fois le dos et les reins. Cette douleur, qui se répand sous
forme de ceinture de chaque côté de la base du thorax, persiste
encore aujourd'hui. En même temps sont survenus dans les
membres inférieurs des picotements, des fourmillements. Il
lui semble qu'ils sont parcourus tantôt par un courant d'eau
très chaude, tantôt par un courant d'eau très froide, qu'ils
sont enveloppés par moments dans des liens très fortement
serrés; ces phénomènes n'ont pas cessé d'exister depuis.

Quelques jours après l'apparition de ces troubles de la sensibilité est survenue la parésie, à laquelle se sont surajoutés bientôt la rigidité d'abord temporaire, puis permanente, la trépidation, les accès d'épilepsie spinale.

Actuellement, vous pouvez constater, comme nous l'avont fait maintes fois depuis cinq ans que la malade est admiss dans l'hospice, l'existence d'une obnubilation très prononcée de la sensibilité dans ses divers modes, sur toute l'étendus des membres inférieurs et de l'abdomen. Quand on pince la peau sur un point quelconque des jambes ou des cuisses, or lorsqu'on chatouille la plante des pieds, il se produit, en outre des secousses musculaires déterminées par action réflexe, les divers phénomènes de dysesthésie sur lesquels j'ai appelé votre attention à propos des paraplégies consécutives à la compression lente de la moelle épinière le J'ajouterai, pour complèter le tableau, que, dès l'origine, le besoin de la micti n

^{1.} Lecons sur les maladies du système nerveux, t. II, p. 116.

ctait devenu impérieux et voulait être promptement satisfait; que, depuis plusieurs années, il est survenu de la parésie vésicale, nécessitant de temps à autre l'emploi du cathéter; qu'enfin les urines sont habituellement fétides, troubles, et laissent constamment déposer un sédiment muco-purulent plus ou moins abondant.

Les divers symptômes qui viennent d'être passés en revue, leur mode de succession et d'enchaînement, tout, en un mot, concourt, vous l'avez compris, à établir que la lésion spinale dont notre malade est atteinte n'est autre que la myélite transverse dorsale chronique avec dégénération seléreuse descendante consécutive des faisceaux latéraux. Il me paraît inutile d'insister pour faire ressortir que les troubles sensitués variés, énumérés plus haut, que la parésie vésicale et l'émission d'urines muco-purulentes, doivent être comptés surtout parmi les symptômes propres à accentuer la démaration entre cette forme de myélite et le tabes spasmodique.

Dans les cas où la myélite partielle se rattacherait à la compression lente de la moelle épinière, elle se caractériserait en outre, en l'absence même des déformations vertébrales, par l'existence de ces pseudo-névralgies dont je me suis appliqué dans le temps à faire ressortir l'importance clinique, et dont l'intérêt, dans la catégorie que nous envisageons, serait d'autant plus grand, que ces douleurs se manifestent déjà à utre de prodromes, avant même que les symptômes parétiques se soient dessinés!

Si, au lieu de comprendre la moelle dans toute son épaisœur en travers, la lésion, quelle qu'elle soit, restait limitée à me moitié latérale du cordon nerveux, la symptomatologie saccuserait, suivant le type hémiparaplégie spinale avec anesthésie croisée', et le diagnostic serait rendu par là ple facile encore à déterminer.

La sclérose latérale amyotrophique a de commun, avec tabes spasmodique, la parésie suivie de rigidité des membre l'absence de troubles de la sensibilité, de désordres de la vesset du rectum; mais elle s'en sépare profondément, pour ain dire, dès le commencement, par l'atrophie que subissent le masses musculaires sur les membres affectés, par l'évolute plus rapide de la maladie considérée dans l'ensemble, par l'apparition pour ainsi dire régulière, au dernier terme, de symptômes bulbaires. D'ailleurs, dans cette affection, a sont, dans la règle, les membres supérieurs qui, les premiers, sont envahis, contrairement à ce qui a lieu dans le tabes spasmodique!

Il me reste, en dernier lieu, à signaler les rapports de resemblance clinique qui, dans certains cas, peuvent existe entre le tabes dorsal spasmodique et la schirose en plupul des centres nerveur. ("est là, ainsi que je vous l'ai fait presentir, qu'il faut s'attendre à rencontrer plus d'une fois le pierre d'achoppement du diagnostic. Lorsque la selerose multiloculaire se présente avec tout l'appareil si original le symptômes spinaux, bulbaires et cérébraux qui la caractérisent dans son type complet de développement, il n'est o ries pas difficile, en général, d'établir son identité; mais quant il s'agit des formes imparfaites, frustes, comme on les appelle encore, c'est autre chose. Il n'est pas, en effet, si je puis a 16 parler, une seule des pièces de l'appareil symptomatique question, qui ne puisse, parfois, faire défaut. Ainsi, pour 20 citer qu'un exemple, le tableau clinique de la scline !! plaques se trouve dans certains cas réduit, à peu de ches

^{1.} Loc. cit., p. 118.

^{2.} Loc. cit., p. 240.

près, à la seule contracture des membres inférieurs, avec ou sans rigidité concomitante des membres supérieurs (forme spinale de la sciérose en plaques)'. Même, en pareil cas, la coexistence actuelle ou passée de l'un des symptômes dits céphaliques, tels que le nystagmus, la diplopie, l'embarras particulier de la parole, les vertiges, les attaques apoplectiformes, les troubles spéciaux de l'intelligence, cette coexistence, dis-je, fournirait un document d'une portée en quelque sorte décisive. Mais, en dehors de cette combinaison, je ne vois plus sur quelles bases solides le diagnostic pourrait être établi : il ne resterait plus guère que la ressource des présomptions. Peut-être une observation plus attentive et plus minutieuse permettra-t-elle de relever quelque jour, soit dans la symptomatologie elle-même, soit dans les circonstances étiologiques encore si peu étudiées, quelques traits nouveaux qui, jusqu'ici, auraient échappé, et qui permettraient désormais, en toute occasion, de tracer entre les deux maladies une démarcation tranchée. L'avenir apprendra si nos espérances à cet égard ne sont pas illusoires?.

1. Plusieurs cas de ce genre se trouvent réunis dans le mémoire présenté par M. Vulpian, à la Société des hôpitaux Union médicale, 1865). M. Charcot en a recueilli quelques autres depuis lors. — Voyez à ce propos ses Leçons sur les maladies du système nerveux, 2º édit., t. I, p. 264.

^{2.} L'une des malades présentées dans cette leçon, comme offrant un exemple de tabes dorsal spasmodique, a succombé. — L'autopsie n'a pas confirmé le diagnostic qui, d'ailleurs, avait été posé avec quelques réserves. Elle a fait reconnaître l'existence de plaques seléronses disséminées, limitées à l'étage inférieur des pédoncules cérébraux, aux pyramides antérieures dans le bulbe rachidien, et occupant, dans la moelle épinière, sur cortains points, les faisceaux postériours (région cervicale), sur d'autres les faisceaux latéraux (région dorsale inférieure). Les hémisphères cérébraux étaient dans toutes leurs parties absolument exempts d'altérations. Les détails de cette observation (la 4º dans la thèse de M. Bétous) seront publiés in extense dans une autre occasion. Nous pourrous relever alors, dans l'histoire de la malade, l'existence de douleurs cervicales et dorso-lombaires, de vertiges, une aggravation de la parésie des membres dans l'obscurité, et diverses autres circonstances encore, qui enssent dû, si l'on y sût prêté plus d'attention mettre sur la voie du diagnostic. Pour le moment nous nous bornons à faire ressortir difficultés que peut rencontrer le clinicien lorsqu'il se trouve ou présence de certaines formes frustes de la sciérose en plaques.

SEIZIÈME LEÇON

Des paraplégies urinaires!

Sommaire. — Préambule. — Point de vue théorique. — Réalité clinique des paraplégies urinaires. — Définition. — Les faits se rapportent à trois groupes.

Myélite consécutive aux maladies des voies urinaires. — Sa rareté chez la femme; sa fréquence chez l'homme. — Conditions de son développement : gonorrhée, rétrécissement de l'urèthre, cystite, néphrite; affections de la prostate; — pyélo-néphrite calculeuse. — Une exacerbation de la maladie des voies urinaires précède l'invasion des accidents spinaux. — Symptômes : fourmillements, anesthésie, douleur dorso-lombaire et en ceinture. — Paraplégie avec flaccidité : exaltation, puis abolition de l'excitabilité réflexe; — contracture permanente; — escarres. — Siège et nature des lésions. — Pathogénie : propagation de la lésion rénale à la moelle par l'intermédiaire des nerfs (Troja, Leyden). — Faits d'expérimentation à l'appui. — Exemples de propagation de l'inflammation des nerfs à la moelle.

Paraplégies urinaires réflexes. — Symptômes. — Interprétation de M. Brown-Séquard. — Expériences récentes. — Phénomène d'arrêt. — Irritation des nerfs périphériques. — Fausses paraplégies. — Névrite descendante. — Affections de l'intestin et de l'utérus.

Messieurs,

Je veux vous entretenir aujourd'hui des affections variées qui sont quelquesois désignées sous le nom collectif de paraplégies urinaires. C'est là, vous le savez, un sujet qui, dans ces dernières années, a été l'occasion de bien des controverses.

^{1.} Cette leçon, faite en juin 1870, a paru dans l'ancien Mouvement méduce.

Le débat a été vif, passionné parfois de part et d'autre; mais il taut l'avouer, malgré tout, les questions qu'il a soulevées paraissent même aujourd'hui, en partie du moins, envelop-pées encore d'une obscurité profonde.

A la vérité, c'est le côté théorique qui semble avoir surtout préoccupé les médecins qui ont pris part à ce débat. Il leur a paru plus particulièrement intéressant de rechercher par quel mécanisme une affection préexistante des voies urinaires peut retentir sur le centre spinal, et y déterminer soit une lésion organique, soit un trouble superficiel, se traduisant d'ailleurs, dans les deux cas, par un état paralytique ou parétique des membres inférieurs. On s'est beaucoup moins attaché, en général, à établir sur des observations régulières les caractères cliniques et anatomo-pathologiques de ces affections spinales consécutives.

Sans doute, l'interprétation pathogénique est un point de la plus haute importance; c'est, en quelque sorte, le couronnement de toute construction pathologique. Mais encore fautil, avant de songer à élever l'édifice, avoir sondé de toutes parts le terrain sur lequel on veut l'asseoir, et s'être assuré de la valeur des matériaux qu'on va mettre en œuvre. En bien, Messieurs, dans l'espèce, je n'hésite pas à le déclarer, cette précaution élémentaire a été trop souvent négligée, et telle est, si je ne me trompe, la raison qui fait que la confusion regne encore sur la plupart des points de l'histoire des paralégies urinaires.

Vous pressentez, par ce qui précède, que c'est sur le termin de la clinique et de l'anatomie pathologique que je voudrais vous conduire tout d'abord, dans cette étude des paralégies consécutives aux maladies des voies urinaires. Nous ne négligerons pas, cependant, le point de vue physiololeque et nous essaierons de pénétrer dans cette voie aussi profondément que cela est possible dans l'état actuel de a science.

I.

Il est indispensable, en premier lieu, de prouver la résité de l'existence des paraplégies urinaires. Vous savez que, sous ce nom, on désigne des affections parétiques ou paralyteques des membres inférieurs, survenant dans le cours de certaines maladies des voies urinaires, et paraisses devoir être rattachées à celles-ci, à titre d'effet consécutif, d'affection deutéropathique.

Dès l'abord, il est nécessaire, bien entendu, de rejeter de notre cadre les affections des reins ou de la vessie, qui se produisent non plus comme cause, mais au contraire comme conséquence d'une maladie de la moelle épinière; nous sommés éclairés maintenant, par nos études antérieures, sur la serture et la genèse de ces affections consécutives des voies génito-urinaires; il n'est pas nécessaire d'y revenir.

Pour réaliser le but que je me propose, on peut invoquer d'assez nombreuses observations. Le nombre même des sais dans lesquels on voit, au cours d'une maladie des voies urinaires, apparaître la paraplégie, suffit déjà pour montrer jusqu'à l'évidence qu'il ne s'agit pas là d'une coïncidence fortuite. Mais, lorsqu'on veut spécifier les caractères cliniques ou anatomiques de ces paraplégies et indiquer les circontances qui président à leur développement, on se trouve en présence d'obstacles de tous genres, et le nombre des faits se réduit alors singulièrement. Quoi qu'il en soit, même en ne tenant compte que des observations régulières, on arrive bientôt, après les avoir comparées, à reconnaître qu'elles doit vent être ramenées à des catégories tout à fait distinctes.



1° Un premier groupe comprend les paraplégies urinaires dans lesquelles la moelle épinière est le siège d'une lésion inflammatoire et qui, pendant la vie, se révèlent par l'ensemble des symptômes qui appartiennent à la myélite.

2º A un second groupe se rapportent les cas dans lesquels la paraplégie se présente avec des caractères symptomatiques tout différents; dans ces conditions, on observe plutôt une parésie, une faiblesse des membres inférieurs, qu'une paralysie, dans l'acception littérale du mot. Les symptômes sont fugaces, sujets à des amendements et à des exacerbations successives. L'invasion des accidents est quelquefois rapide; leur cessation peut avoir lieu, elle aussi, tout à coup. D'ailleurs, en dehors du phénomène parésie, on n'observe rien qui rappelle les symptômes graves, propres aux lésions spinales profondes et, de fait, la nécroscopie a plusieurs fois permis de constater en pareil cas l'intégrité. apparente au moins, de la moelle épinière. C'est, Messieurs, cette forme de paraplégie urinaire, désignée sous le nom de paraplégie réflece, qui a été surtout l'occasion des discussions auxquelles je faisais allusion tout à l'heure.

3° Le troisième groupe se compose des cas dans lesquels la faiblesse des membres, notée dans le cours de la maladie urinaire, reconnaît pour cause, non plus une affection spinale, mais bien une lésion des nerfs du plexus sacré produite d'une manière directe, pour ainsi dire, par propagation de proche en proche du travail morbide.

Les deux premiers groupes nous occuperont surtout; quant au troisième, nous nous bornerons à indiquer rapidement les faits qui le concernent.

II.

Myélite consécutive aux maladies des voies urinaires.

— Dans ces circonstances, il s'agit d'une myélite partielle siégeant, au moins primitivement, à la partie supérieure du renslement lombaire. Cette indication vous permet déjà de prévoir par quelle réunion de symptômes la maladie va s'accuser. Toutefois, avant d'aller plus loin, il importe de connaître les conditions au milieu desquelles prennent naissance ces myélites consécutives.

Rare chez les femmes, cette sorte de myélite paraît être, en revanche, assez commune chez les hommes. D'ordinaire, elle se développe dans le cours des maladies des voies urinaires de longue durée.

Une gonorrhée plus ou moins prolongée ouvre la scène; il s'ensuit un rétrécissement qui a pu être l'occasion d'une introduction répétée du cathéter. La cystite et la néphrite même ont pu se produire consécutivement. C'est, dans la règle, au milieu de ces circonstances qu'apparaît la paraplégie. — Elle peut se montrer encore, liée à une maladie de la prostate, à une cystite ou à une pyélo-néphrite d'origine calculeuse. On peut considérer comme exceptionnel un cas rapporté par M. Leyden, dans lequel la myélite aurait succèdé à une cystite développée sous l'influence d'une simple rétention d'urine! occasionnée par un refroidissement.

En général, les accidents spinaux apparaissent plusieu années seulement après l'invasion de l'affection urinair

^{1.} Leydon, Centralblatt, 1865, 1er cas. — Rétention d'urine de plus de quante-huit heures do durée survenue à la suito d'un refroidissement. Cyst consécutive. Quatre semaines après la rétention apparaissent les prenissymptômes de la paralysie des membres inférieurs; à l'autopsie, ramellisment rouge de la moelle lombaire.

nvent deux, cinq, dix ans même. Ils éclatent à l'occasion que exacerbation des symptômes de la maladie primitive ou que complication inattendue. C'est ainsi que dans un cas pporté par M. Ogle', la paraplégie est survenue dans le aps où se produisait une suppuration rénale chez un sujet eint depuis cinq ans de cystite calculeuse.

Dans une observation analogue citée par le docteur Gull, ramollissement spinal s'est montré alors qu'en conséence d'une gonorrhée un abcès s'était produit près du lbe, établissant une communication entre le rectum et la ssie! Le fait cité plus haut de M. Leyden, et dans lequel paralysie survint quatre semaines seulement après une rétion d'urine déterminée par l'impression du froid, montre la complication spinale peut se présenter d'une façon sucoup moins tardive, dans le cours d'une maladie des voies inaires.

Je ne m'arrêterai pas, bien entendu, à décrire les sympmes de la maladie des voies urinaires à laquelle succède dection spinale; je ne m'arrêterai pas non plus longuement r les phénomènes qui révèlent celle-ci, car ils ne sont autres, us l'avez compris, que les symptômes appartenant à toute pélite transverse siégeant au-dessous du rentlement lomire ou occupant la partie supérieure de ce rentlement.

Des fourmillements, des engourdissements, un sentiment constriction, apparaissent d'abord dans les membres inféurs, et sont bientôt suivis d'une anesthésie ou d'une analsie occupant surtout les extrémités de ces membres; la uleur dorso-lombaire et la douleur en ceinture font rareent défaut. Une paraplégie avec flaccidité plus ou moins aplète ne tarde pas à s'accuser, elle s'accompagne, à un

^{1.} Transact. of the pathol. Society of London, 1864, t. XY.
1. Med.-chir. Trans., t. XXXIX, p. 200, 1856.

moment donné, d'une exaltation de l'excitabilité réflexe, laquelle peut faire place à une inexcitabilité absolue, lorsque le
renflement lombaire est lui-même envahi par le ramollasement; il est des cas où une contracture permanente s'est
développée à la longue dans les membres paralysés!. La myélite
peut s'étendre parfois au delà de son siège primitif, ainsi que
le prouvent plusieurs cas où les membres supérieurs ont st
à leur tour envahis par la paralysie. Enfin, dans les cas
graves, il est assez habituel que des escarres se forment à la
région sacrée, et décident la terminaison fatale.

La marche de cette forme de la myélite est d'ordinaire subaigué. Toutefois, dans le cas rapporté par le docteur Gull, la mort est survenue quinze jours seulement après le début des accidents paralytiques.

Voici maintenant les renseignements fournis par l'autopsie. Il est des cas où, à l'œil nu, la moelle paraît ne présenter aucune altération; si alors, ainsi que cela a eu lieu, par exemple, dans l'observation du docteur Gull, on fait intervenir le microscope, des lésions histologiques plus ou moins accentuées, et, en particulier, l'existence des corps granuleux, sont mises en évidence. Mais, en règle générale, l'examente plus superficiel fait reconnaître déjà, dans les parties affectées de la moelle, la diminution de consistance et le changement de coloration qui appartiennent au ramollissement.

Il n'est pas sans intérêt de faire remarquer que la lésion dont il s'agit paraît sièger, originellement du moins, un per au-dessus du renflement lombaire, c'est-à-dire dans le lieu où se fondant sur des faits anatomiques et expérimentaux, Budg et Gianuzzi placent le centre génito-spinal, et d'où partent le nerfs de la vessie.

^{1.} Voir en particulier le cas du célèbre chirargieu Senson, rapporté per Cruveilhier.

me paraît suffisamment établi par ce qui précède que la ite transverse peut se développer quelquefois comme connce plus ou moins directe de certaines affections des urinaires. Il convient de rechercher maintenant quelle raison de cette relation, ou, en d'autres termes, par quel nisme la lésion génito-urinaire retentit sur le centre spiet y détermine l'inflammation.

dée la plus simple, si je ne me trompe, celle qui se prétout d'abord à l'esprit, est celle-ci: Les troncs nerveux ent la voie par laquelle, de proche en proche, la lésion se gerait, en suivant la direction centripète, des reins ou vessie, jusqu'à la moelle épinière. C'est là l'opinion à lle, dans une intéressante étude publiée récemment, se che M. Leyden', et cette opinion me paraît fort vraiseme. J'ajouterai qu'elle n'est pas neuve, car, ainsi que le re du reste M. Leyden, elle a été émise dès 1780 l'roja, lequel n'ignorait pas, vous le voyez, la paraplégie lire.

faut reconnaître toutesois que, quant à présent, les tats microscopiques n'ont pas témoigné à l'appui de interprétation pathogénique. On a constaté, d'un côté, ésions des voies urinaires; de l'autre côté, la lésion le; mais jamais, jusqu'ici, on n'a pu, sur les nerfs, rever les traces de la propagation présumée du travail nmatoire.

r contre, voici un fait expérimental qui peut, jusqu'à rtain point, être invoqué en faveur de notre hypothèse. une série d'études sur la névrite, un élève de M. Leyden, iesler², avait eu l'occasion d'appliquer sur les nerfs scias de lapins des agents irritants de nature variée. L'un de nimaux devint paraplégique et succomba trois jours plus

smmlung klinisch. Vortræge. N. 2. Leipzig, 1870. eber Neuritis, p. 25. Kænisberg, 1869. — Leyden, loc. cit. tard; l'autopsie fit découvrir, dans l'épaisseur du neri sciatique, sur le point où l'irritation avait été produite, un premier foyer purulent et un autre foyer dans le canal vertébral autour des racines du neri, près de leur émergence. La moelle épinière, dans la région correspondante, était ramollie et infiltrée de corps granuleux et de leucocytes. La partie du neri comprise entre les deux foyers purulents paraissait parfaitement saine.

Tel est, à ma connaissance, le seul fait expérimental at rapportant directement à notre sujet. Mais si l'on veut étargir le champ de la question et invoquer les analogies, on pour faire intervenir ici quelques documents dont la signification ne saurait être méconnue.

Nous avons essayé, en inaugurant les leçons de cette année , de montrer que les lésions du système nerveur central retentissent quelquesois, par la voie des nors, sur diverses parties du corps, pour y déterminer des troubles trophiques. Le phénomène inverse s'observe également, ou en d'autres termes, il peut se faire que des lésions irritatives, occupant primitivement les parties périphériques, retentissent, cette sois encore, par l'intermédiaire des ners, sur les parties centrales du système nerveux et y déterminent un travail morbide plus ou moins accentué. Les saits qui témoignent dans ce sens sont peu nombreux encore; mais ils me paraissent assez significatifs pour que nous leur accordions un moment d'attention.

Vous n'ignorez pas que Graves a, dans plusieurs endroits

2. Il est fait allusion ici aux Leçons sur les troubles trophiques consécutifs





¹ Depuis que cette leçon a été faite (juillet 1870), des résultats du même geure que ceux annoncés par M. Tiesler ent été obtenus par le docteur Fesiberg (Leber Reflex-lahmungen, in Berlinerklin. Wochensch., nº 42, 1871). Voir sur le même sujet les importantes recherches de M. le D' Hayem. — Des altérations de la moelle consécutives à l'arrachement du nerf sciatique ches le lapin (Arch. de physiologie, 1873, pl. 111 bis, p. 504).

de ses écrits, émis l'opinion que l'inflammation des ners périphériques peut se propager jusqu'à la moelle. Lallemand a cité le cas d'une névrite occupant primitivement le plexus brachial et dans lequel l'inflammation aurait remonté jusqu'à l'encéphale. Mais les assertions de Graves et le cas de Lallemand sont trop vagues pour que nous nous y arrêtions plus longuement. Voici des faits plus explicites.

Les altérations des nerfs de la queue de cheval, lorsqu'elles siègent au-dessus du ganglion intervertébral, peuvent remonter jusqu'à la moelle et y produire les lésions de la dégénération grise. Celle-ci occupe, en pareil cas, les faisceaux spinaux postérieurs. Le fait a été mis en évidence par une observation de M. Cornil².

Huit jours après le début d'une névrite sciatique, développée sous l'influence de l'asphyxie par la vapeur du charbon, M. Leudet a vu survenir un affaissement parétique, occupant d'abord le membre inférieur correspondant au siège de la névrite, puis s'étendant au membre du côté opposé, et, en dernier lieu, aux membres supérieurs³.

M. Leyden a emprunté à M. Benedikt le fait suivant : Une fracture du col du fémur, terminée par pseudarthrose, avait été l'origine de douleurs permanentes vives occupant dans toute sa longueur le membre inférieur du côté correspondant à la fracture. Peu après survint une paralysie complète avec atrophie musculaire, dans le membre supérieur, du même côté.

Dans un cas très intéressant, relaté par M. Duménil, — qui a donné du fait, je dois vous en prévenir, une interprétation différente de celle que je propose, — on observa succes-

^{1.} Voir Loudet : Archives générales de médecine, 1865, t. II, p. 528.

^{2.} Voir Bouchard : Des dégénérations secondaires, p. 42.

^{3.} Leudet, loc. cit.

^{4.} Leyden, los. cit., p. 21.

sivement une névrite sciatique sur l'un des membres, poi une paraplégie, et enfin une paralysie des membres supérieurs. L'atrophie musculaire, avec une diminution de la contracture électrique, s'empara successivement des membres frappés d'impuissance motrice. La langue elle-même sut intéressée en dernier lieu. L'autopsie sit reconnaître des lésions remarquables occupant principalement la substance grist centrale, la substance blanche étant, au contraire, à peint affectée!

Je rappellerai enfin un fait qui m'est personnel et que ju consigné dans le Journal de Physiologie de M. Brown-Stequard, pour 1856. Il est relatif à une lésion d'un nerf de l'avant-bras ayant déterminé d'abord une névrite du bout périphérique, suivie d'atrophie des muscles de la main et d'un éruption pemphigoïde. Plus tard, le membre supérieur de côté opposé fut à son tour frappé d'atrophie et d'anesthésic!

Il est au moins fort vraisemblable que, dans tous ces ces les nerfs ont été le siège d'un travail inflammatoire, qui s'est propagé jusqu'à la moelle et suivant toute probabilité jusqu'à la substance grise centrale. En effet, dans la plupart de ces cas, l'anesthésie et l'atrophie musculaire des membres paralysés semblent indiquer qu'il s'agissait là d'une forme de la myélite centrale subaigué, sur laquelle je me propose d'apper

^{1.} Gazette hebdomadaire, 1866, p. 51, 67, 84.

^{2.} Voici un cas qui me paraît devoir être considéré comme un exemple de névrite ascendante suivie de myélite transverse : M. X..., âgé de cinquait aus, a éte ampute à l'âge de vingt aus de la cuisse gauche. Depuis plusieur mois, il ressentant dans son moignon des douleurs vives, des fourmillemente et parfois des soubresauts, lorsqu'un jour, en août 1875, survinrent la paralysie vésicale et des douleurs lombaires. Peu après, des fourmillemente des soubresauts se produisirent dans le membre inférieur droit, qui taonité, en même temps que le morgnon, fut pris de paralysie motrice avec facridité. Au bout de quelques jours de traitement, le malade recouvra les fonction de la vessie, et quelques semaines après il était capable de sortir de son il et de marcher, aide bien entendu de ses béquilles. Un an après, il marchet mieux encore, mais il s'était produit dans le membre inférieur droit un certain degré de rigidité permanente. En redressant la pointe du pied ou parequisit à coup sûr, dans ce membre, une trépidation très accentuee.

er bientôt votre attention, et dans laquelle l'atrophie musculaire et les troubles variés de la sensibilité paraissent être des phénomènes constants.

III.

Les faits qui constituent le second groupe des paraplégies urinaires sont ceux que Rayer, Brown-Séquard et M. R. Leroy d'Étioles ont eu surtout en vue dans leurs descriptions. La paralysie se montre ici absolument dans les mêmes circonstances que dans les cas précédents, et nous retrouvons dans l'étiologie les maladies de l'urèthre, de la vessie, de la prostate et des reins. Rien donc, sous ce rapport, ne sépare ceux-ci de ceux-là. Il n'en est plus de même pour ce qui concerne les caractères cliniques. Ils diffèrent radicalement, ainsi que je vous l'ai laissé pressentir, de ceux qui distinguent la myélite varinaire.

Le tableau, tracé par M. Brown-Séquard, de ce qu'il nomme la paraplégie réflexe, a eu assez de retentissement pour qu'il ne soit pas nécessaire d'entrer à ce propos dans de longs développements; je me bornerai à vous remettre en mémoire les traits suivants; ils vous permettront de saisir les différences qui existent entre cette forme de paraplégie urinaire, qui s'observe en réalité assez fréquemment dans la pratique usuelle, et celle qui se rattache à la myélite partielle de cause rénale ou vésicale.

La paralysie ne s'étend jamais aux membres supérieurs; il s'agit d'ailleurs plutôt là d'un affaiblissement parétique des membres que d'une paralysie proprement dite; le pouvoir réfexe de la moelle n'est jamais accru; jamais la paralysie,

^{1.} Voir les Leçons IX-XIV sur les Amyotrophies spinales.

soit de la vessie, soit du rectum, ne vient s'adjoindre à ce des membres inférieurs; on n'observe ni spasmes mase laires, ni contractures; la dysesthésie, comme l'anesthesi font toujours défaut; il ne se produit ni escarres, ni trouble trophiques d'aucun genre; on note expressément l'absence à douleurs dorsales et de toute espèce de sentiment de constriction abdominale. Enfin, et c'est là un trait bien digne d'un relevé, il se produit souvent une modification rapide et parsé même une cessation complète des accidents paralytique sous l'influence d'un amendement dans l'affection des vote urinaires.

En somme, Messieurs, vous le voyez, ce sont là des symptômes relativement peu accentués, lorsqu'on les comparceux qui relèvent de la myélite urinaire; jamais, en effet, la fection dont il s'agit ne met, par elle-même, la vie en dangat il ne paraît pas que jamais elle ait abouti à la myélite, et dan les cas, d'ailleurs assez peu explicites où l'autopsie a é pratiquée, la moelle a toujours paru exempte d'altérate. A la vérité, quant à présent, le contrôle de l'étude muro copique fait défaut. Mais, d'un autre côté, la rapidite d'amendements et des guérisons même observés dans a mit de cas, est telle, qu'il est fort peu vraisemblable que l'invetigation microscopique eût rien ajouté aux examens faits l'œil nu.

Toujours est-il, Messieurs, que cet affaiblissement par lytique des membres inférieurs, développé en conséquent d'une maladie des voies urinaires, est un phénomène moins fort curieux, et il n'est pas surprenant qu'il ait o cupé si vivement l'attention des physiologistes. Vous n'ign rez pas quelle a été l'interprétation proposée par M. Brow Séquard. Elle est fondée sur un fait d'expérimentation. I ligature du hile du rein aurait pour effet de déterminer o sorte de contracture prolongée des vaisseaux de la mod pière et de ses enveloppes, et c'est en conséquence de démie spinale ainsi développée par voie réflexe que se protrait la paraplégie. La validité de l'expérience a été conde par M. Gull. Je n'insisterai pas là-dessus, n'ayant à depuer aucune expérience personnelle : mais je ne puis dispenser de vous exposer brièvement les résultats apériences plus récentes, et qui, s'ils ne dévoilent pas aplètement le mécanisme des paraplégies réflexes, en déatrent cependant tout au moins, si je ne me trompe, la lité.

Les phénomènes d'arrêt, observés en conséquence de ritation de certains nerfs, vous sont bien connus; vous ez comment l'irritation du nerf vague arrête le cœur, le du splanchique paralyse l'intestin, et comment, enfin, le du nerf laryngé supérieur suspend momentanément la piration. Mais ce que l'on connaît moins généralement et-ètre, c'est que l'irritation de certains points de la moelle des nerfs spinaux est capable, elle aussi, dans de certaines constances, d'apporter un obstacle aux fonctions régues de la moelle, d'y abolir, par exemple, momentanément, leu des fonctions motrices et des actes réflexes.

it la moelle épinière, dans sa région inférieure, par l'apcation d'un caustique, les actes réflexes sont atténués, à degré remarquable, dans les membres supérieurs, pendant at le temps que dure l'irritation. Cette expérience apparot à M. Herzen. En voici une autre instituée par le même viologiste : encore sur une grenouille, le cerveau et la elle sont détruits, jusqu'au niveau du plexus brachial. Si es on irrite par un moyen quelconque le nerf sciatique du gauche, par exemple, tant que l'irritation persiste, les avements réflexes sont abolis dans le membre inférieur du 6 droit. S'il s'agit, entre autres, de l'excitation électrique, les mouvements reparaissent aussitôt après la cessation du courant.

Les expériences de M. Lewisson offrent, à mon point de vue, plus d'intérêt encore peut-être que les précédentes. Une première série n'est guère que la reproduction des expériences de M. Herzen avec des variantes et quelques modifications qui rendent les résultats plus délicats, plus précis.

Nous ne nous arrêterons qu'aux faits qui touchent de plus près le sujet qui nous occupe. Un premier point, mis en lumière par cet expérimentateur, c'est la non-existence d'une paraplégie réflexe consécutive à l'extirpation du rein. L'expérience de Comhaire, sur laquelle on a vécu si longtemps, ne donnerait pas les résultats qui lui ont été prêtés. Mais si sur un lapin, après avoir mis à nu l'utérus, les reins, la vessie vide, on presse plus ou moins fortement ces divers organes entre les doigts, il se produit dans les membres inférieurs une paralysie du mouvement, laquelle persiste tant que dure la pression et même lui survit pendant quelque temps. La constriction exercée sur une anse intestinale détermine d'ailleurs les mêmes essets et est également suivie d'une paraplégie temporaire.

Je suis loin de méconnaître que, à beaucoup d'égards, l'application de ces résultats à l'explication des paraplégies dites réflexes, prête à la critique. On objectera entre autres que l'action paralysante, déterminée par la compression des viscères, doit nécessairement s'épuiser au bout d'un certain temps; que l'irritation des nerfs périphériques résultant de la cystite ou de la néphrite, n'est pas exactement compara-

^{1.} Herzen. — Expér. sur les centres modérateurs de l'action réflere. Turin, 1864.

Lewisson. — Ueber Hemmung der Thatigkeit der motorischen Nervencentren durch Reizung sensibler Nerven (Dubois' Archiv, 1869. S. 255-266).
 Nothnagel, — Virchow's Archiv, janvier 1870; — Centralbiatt, 1869, p. 623.

ble aux effets de la compression de la vessie ou du rein. Tout cela est parfaitement juste. Mais sans aller jusqu'à admettre qu'il y ait, entre les deux ordres de faits, une complète identité, il est permis de reconnaître les analogies qui les rapprochent, et d'espérer que le fait expérimental mettra quelque jour sur la voie de l'interprétation du fait clinique.

IV.

Il existe, ainsi que je vous l'ai annoncé en commençant, un troisième groupe de paralysies urinaires. Les cas, en fort petit nombre, qui le composent, quant à présent, sont des exemples de fausses paraplégies, en ce sens du moins que ce n'est pas la moelle qui est atteinte. Les choses se passent, en pareil cas, comme dans l'observation bien connue rapportée par M. Kussmaul. De ce fait, une névrite descendante par propagation directe, s'était développée en conséquence d'une inflammation grave des voies urinaires, et avait occupé les plexus lombaire et sacré. Pendant la vie, outre la parésie des membres inférieurs, on avait noté l'existence de douleurs vives sur le trajet des deux nerfs sciatiques. Les cas de ce genre paraissent rares, je le répète, contrairement à l'opinion de Remak, qui semble croire que c'est là la forme la plus habituelle des paraplégies urinaires.

Les modes pathogéniques qui viennent d'être passés en revue ne sont pas d'ailleurs les seuls qui puissent être invoqués pour expliquer le développement des paraplégies consécutives aux maladies des organes génito-urinaires. C'est ainsi que dans un des cas rapportés par M. Gull, une phlébite consécutive à un abcès du petit bassin, provoqué lui-

 ^{1.} Wursburg, Verhand., 1868.

même par une cystite ulcéreuse, s'était propagée jusqu'aux veines intra-spinales. Il en résulta, par un mécanisme facile à saisir, une myélite partielle, bientôt suivie de mort.

Vous n'ignorez pas, Messieurs, que les lésions uro-génitales n'ont pas seules le pouvoir de déterminer des paralysies du genre de celles que nous venons d'étudier. Diverses affections de l'intestin ou de l'utérus peuvent, elles aussi, bien que plus rarement, être suivies des mêmes résultats. Je me borne à signaler le fait pour le moment; il mérite de fixer votre attention d'une manière toute spéciale.

DIX-SEPTIÈME & DIX-HUITIÈME LEÇONS

Du vertige de Ménière.

(Vertigo ab aure læsa.)

Sommann. — Un cas de vertige de Ménière. — Description du cas. — Vertige habituel exagéré par les mouvements. — Caractères de ce vertige : exacerbations paroxystiques; — mouvements subjectifs de translation. — Lésions anciennes des oreilles : écoulement de pus, altération du tympan. — Marche et station impossibles. — Évolution de la maladie. — Complication : attaques d'hystérie.

Historique. — Le vertige de Ménière est encore peu connu. — Diagnostic: congestion cérébrale apoplectiforme; — petit mal épileptique; — vertige gastrique. — Relation entre le développement soudain des bruits d'oreille et l'invasion des sensations vertigineuses.

Maladies de l'oreille: otite labyrinthique, otite moyenne, catarrhe, etc. — Pronostic. — Guérison par surdité. — Traitement.

Maladies réputées incurables. — Exemples de guérison. — Cas de vertige de Ménière. — Situation de la malade en mai 1875 : sensations vertigineuses permanentes; — crises annoncées par un sifflement aigu. — Hallucinations motrices. — Traitement par le sulfate de quinine; doses, effets : amendement remarquable. — Autre exemple d'amélioration, due à l'usage prolongé du sulfate de quinine.

I.

Messieurs,

Je désire appeler votre attention sur un cas très intéressant, à mon avis, et dont vous n'avez fort probablement pas vu souvent l'analogue dans les hôpitaux. Les symptômes se présentent, ici, sous une forme très accentuée, mais anormale à quelques égards; si bien que l'affection qui est cause en est rendue, jusqu'à un certain point, d'un diagnost difficile. Vous pouvez tout d'abord constater de visu l'air oprofond effarement qu'exprime la physionomie de la malade Si l'on approche de son lit, elle donne aussitôt des signes d'un grande anxiété: vous la voyez, à la moindre impulsion qu'el lui communique, se cramponner aux objets environnant comme si elle se sentait menacée de tomber.

C'est que, en effet, elle se trouve sous le coup d'un est vertigineux, pour ainsi dire perpétuel, et que les momute mouvements exaspèrent. Ce vertige elle le peint elle-ment en termes pittoresques. C'est, dit-elle, la sensation qu'on peg ressentir lorsque, placé au sommet d'une tour élevée, de n'est pas protégé par un garde-fou; ou bien encore, c est 🕻 sentiment que produit la vue d'un précipice. Ce vertige, J le répète, est à peu près incessant; il existe aussi bien la non que le jour, aussi bien dans le décubitus dorsal que dans le station verticale. Cette dernière situation l'exagère toutel énormément. Il en est de même, je l'ai dit, des moindre mouvements imprimés au lit et, lorsque tout à l'heure of soulèvera la malade pour la transporter dans la salle quelle occupe habituellement, vous l'entendrez peut-être, en proil à une exaspération des sensations vertigineuses, pousser 🗗 cris violents.

Par moments, au milieu d'un calme apparent, et sans provocation aucune, la malade, vous allez sans doute en distrimoins, est tout à coup prise d'un soubresaut. Si on l'uner roge alors sur la cause de ce brusque mouvement, elle par invariablement qu'elle vient d'éprouver son accès. C'est qu'el réalité, en outre de l'état vertigineux habituel, que j'essapat de peindre à l'instant, il y a chez elle des exacerbations put oxystiques du vertige, qui constituent des sortes d'acces. C'est qu'el paraissaient être caractérisés surtout par la sensation d'en paraissaient etre caractérisés surtout par la sensation d'en paraissaient et le caractérisés surtout par la sensation d'en paraissaient et le caractérisés surtout par la sensation d'en paraissaient etre caractérisés surtout par la sensation d'en paraissaient et le caractérisés surtout par la sensation d'en paraissaient et le caractérisés surtout par la caractérisée d'en paraissaient etre cara

brusque mouvement de translation, non pas des objets environnants, mais bien du sujet lui-même, mouvement tout subjectif et dont le tressaillement est le seul indice extérieur.
Cépendant la conscience ne subit aucune obnubilation et
la malade, au sortir de la crise, peut rendre compte de ce
qu'elle a éprouvé. Tantôt, et le plus souvent, il lui semble
qu'elle exécute une culbute en avant; d'autres fois la culbute
se fait en arrière. Enfin, ceci est le cas le plus rare, il se
produit la sensation d'une rapide rotation du corps autour de
son axe vertical, cette rotation, s'opérant constamment de
gauche à droite. Quoi qu'il en soit, cette sorte d'hallucination motrice est constamment suivie d'anxiété vive, de pâleur
du visage, de sueurs froides. Enfin des nausées et aussi parfois des vomissements terminent la crise, après quoi l'état
vertigineux redescend à son taux pour ainsi dire normal.

En outre des phénomènes qui viennent d'être signalés, il en est un encore, Messieurs, qui mérite d'être relevé d'une manière toute spéciale, parce que, dans l'espèce, il est, je pense, au point de vue du diagnostic surtout, d'une importance capitale. Je veux parler d'un sissement qui, chez notre malade, occupe les deux oreilles, mais l'oreille gauche d'une manière prédominante. Ce sifflement existe à peu près constamment à un certain degré, mais s'exaspère par instants et acquiert alors parfois une acuité extrême. De fait, la malade le confond quelquefois avec le bruit strident que produisent dans la gare du chemin de fer voisin de l'hospice, les sifflets des locomotives; il lui est arrivé d'interroger ses voisines pour s'éclairer à ce sujet. Cette exacerbation du sissement habituel annonce toujours, Messieurs, — c'est là un point qu'il importe de faire ressortir, — la venue prochaine de l'accès vertigineux. Dès qu'il acquiert ce caractère aigu, « les culbutes » sont imminentes.

L'apparition constante des symptômes, dans les circons-

tances qui viennent d'être indiquées, devait diriger notrattention du côté des oreilles, et voici ce que l'examen nousifait reconnaître: 1° Il se produit de temps à autre, depuis for longtemps, des écoulements de pus mêlé de sang par les deux oreilles, par la gauche surtout; 2° à droite, la membrane du tympan est épaissie, couverte de dépôts verdâtres; à gauche elle a disparu, et elle est remplacée par des hourgeons fou gueux. Il y a de ce côté un affaiblissement considérable de l'ouie. — Ces diverses lésions ont été, du reste, régulièrement constatées par un médecin plus particulièrement versé dan l'étude des maladies de l'oreille et qui nous a obligeamment prêté son concours.

Sous la forme extraordinairement accentuée qu'il revêtebel notre malade, cet ensemble symptomatique, que l'on désigné vulgairement sous le nom de maladie de Ménière, est sur doute difficile à reconnaître; il n'en est plus de même si, pat l'étude des antécédents, on se reporte à quelques années et arrière, c'est-à-dire à une époque où les crises pour ainsidet dissociées se produisaient d'ailleurs avec des caractères qui rappellent dans ses traits principaux la description classique.

Il n'y a guère plus de six années, en effet, que chez G...! état vertigineux s'est établi d'une façon permanente, de manière à rendre la marche, la station même impossibles et à nècessuet le confinement au lit. Avant cette époque, les accès ont été durant longtemps distincts, séparés par des intervalles plut ou moins longs durant lesquels tout semblait rentrer dans l'ordre. C'est ce que nous apprennent les détails de l'observation que M. Debove a recueillie avec le plus grand soin.

Il faut faire remonter les premiers accidents vers l'âge & 17 ans; — aujourd'hui G... est âgée de 51 ans. — Il s'est agi tout d'abord d'une affection de l'oreille gauche, marqué surtout par des élancements douloureux qui, maintes for ont troublé le sommeil; les écoulements de pus mêlé de sur

ont été fréquents dès cette époque. Pendant longtemps, la malade a été placée sous la direction de Ménière. — Les accès vertigineux, d'abord rares et peu intenses, se sont progressivement accentués et rapprochés; mais dès l'origine ils paraissent avoir présenté, en raccourci, il est vrai, les caractères plus accentués qui les distinguent aujourd'hui. Ainsi, la malade se souvient fort bien qu'entre la 25° et la 38° année il lui arrivait fréquemment, étant assise, d'éprouver tout à coup des bourdonnements d'oreilles très intenses, et aussitôt il lui semblait que sa chaise se brisait sous elle... Elle poussait un cri, se levait vivement, et tout était fini. Plus tard, vers l'âge de 38 ans, les bourdonnements prémonitoires firent place à des sifflements aigus et en même temps les nausées et les vomissements commencèrent à faire partie intégrante des accès. Ceux-ci survenaient souvent dans la rue; Gir... éprouvait alors le plus habituellement la sensation d'une chute en avant et elle se voyait obligée, pour ne pas tomber, de s appuyer contre le mur.

Ils se montraient aussi fréquemment, à la maison, aux heures de travail, et Gir..., dans le cours des années qui ont précèdé son admission dans cet hospice, avait pris l'habitude sugulière de se placer, durant les heures qu'elle passait chez elle, dans une position telle que sa tête fût légèrement renversée en arrière, les jambes étant un peu élevées. Grâce à cette position qui lui est habituelle encore (aujourd'hui, les vertiges se montraient, assure-t-elle, moins fréquents et moins pénibles.

Vers l'âge de 45 ans, les accès s'étaient rapprochés au point de devenir pour ainsi dire subintrants : peu de temps après la malade fut admise à la Salpêtrière, où elle est depuis àx ans sous nos yeux, dans l'état lamentable où vous la must aujourd'hui.

Afin de ne point surcharger un tableau clinique déjà for complexe, j'ai négligé à dessein de vous entretenir de certain accidents nerveux que Gir... a éprouvés pendant une bonn partie de sa vie et dont elle porte encore les traces. Il s'agi d'accès d'hystérie convulsive qui se sont entremêlés souven aux accès de vertige ab aure læsa, sans jamais cependant e confondre avec eux. Actuellement les accès convulsifs on disparu et l'hystérie depuis plusieurs années n'est plus représentée que par une hémianesthésie gauche incomplète, avec ovaralgie du même côté.

П.

Il existe, Messieurs, de très importants travaux concernant la symptomatologie du vertigo ab aure læsa. Je citerai, par exemple, la communication faite à l'Académie de médecine le 8 juin 1861, par Ménière, qui, vous le savez, a été, sant conteste, l'initiateur; puis les descriptions tracées de man de maître par Trousseau en divers endroits de la Clinque médicale de l'Hôtel-Dieu (t. II, p. 28; t. III, p. 111. In citerai encore un très important mémoire du docteur Knapp (de New-York), où se trouvent rassemblés la plupart de éléments recueillis sur la matière jusqu'à ce jour (Knapp et Moos, Archives of ophthalmology and otology, t. 1, n° le New-York, 1870); enfin un excellent article publié par M. Duplay dans les Archives de médecine.

Néanmoins, je crois pouvoir avancer que, malgré ces travaux, la connaissance de l'état pathologique dont il saginéest pas encore entrée comme elle le mérite dans la pranque usuelle. Bien que les cas de maladie de Ménière ne sount pas rares, tant s'en faut, au moins dans la clinique civile, le sont à peu près toujours méconnus, rattachés qu'ils sont à des espèces plus vulgaires telles, en autres, que la congestiet

cale apoplectiforme ou coup de sang, le petit mal kique, ou encore et surtout, le vertige gastrique. J'ai maintes fois témoin, pour mon compte, d'erreurs de ce Je citerai à titre d'exemple le cas d'un malade auquel Dané des soins et qui, étant tombé sur la place de la 📭 par le fait d'un accès de vertige labyrinthique, avait pumis à la pratique des émissions sanguines. Le véricaractère de la maladie ne fut reconnu que fort tard, à poque où les accès, d'ailleurs d'une grande intensité, ent reproduits déjà un grand nombre de fois. Une surcomplète, absolue, des deux oreilles mit fin à tous les omes. Je puis citer aussi le cas d'une jeune personne caine considérée depuis de longues années comme épilepet traitée en conséquence, à la vérité sans le moindre dement, par l'emploi de doses élevées de bromure de tum. Il me serait facile de multiplier ces exemples. creur dans quelques cas est jusqu'à un certain point ée par les difficultés, en réalité parfois très sérieuses, put offrir le diagnostic. Je crois pourtant que, dans la de vertige labyrinthique se présente avec un ensemble Its suffisamment caractéristiques pour que son identité 🙀 être déterminée sans trop de difficultés. Je vous de la permission de relever les principaux de ces caes; car si je parvenais à les faire pénétrer dans votre ils vous mettraient en mesure, j'en ai la conviction, er à peu près toujours les écueils que je signalais tout à te.

premier lieu, je ferai ressortir l'intime relation qui entre le développement soudain des bruits d'oreilles, exaspération brusque de ces bruits, et l'invasion des tions vertigineuses. En réalité l'un des traits spécifiques ruge de Ménière, c'est qu'il est nécessairement annoncé et accompagné par les bruits en question. Sans doute le tintements, les bourdonnements et les sifflements d'oreille sont un phénomène quelque peu banal et qui accompague îr quemment diverses espèces de vertige autre que celui qui a rattache à la maladie de Ménière, mais dans cette dernier affection il acquiert, au moment de l'accès, une prédomi nance et une intensité qui ne s'observent certainement pa ailleurs. C'est, d'après le récit des malades, « le bruit strident d'un sifflet de locomotive » ou le fracas qu'on produrai « en secouant violemment un sac rempli de clous »; c'as encore le bruit « d'une fusillade ou d'un feu d'artifice ». 🐫 bruit occupe exclusivement ou surtout une des orcilles. Il cesse avec l'accès vertigineux dans les cas récents ou lévers; mais tôt ou tard, si le cas est grave, il devient persistant, dans les intervalles, sous la forme atténuée d'un bourdonne ment, d'un tintement plus ou moins incommodes, l'orale affectée d'ailleurs ne manque pas de présenter bientit au annihilation de l'ouïe plus ou moins prononcée et permanente

L'attention du médecin une fois éveillée par ces phonomènes, l'examen de l'appareil auditif lui fait reconnaire toujours l'existence de symptômes locaux et accusant soil l'otite labyrinthique idiopathique, soit l'otite moyent selérémateuse avec ankylose des osselets et propagée au vot tibule et au labyrinthe, soit encore un simple catarrie d'l'oreille, comme il résulte d'une observation public par M. Green (Boston Med. and Surg., 21 janvier 1862) d'rappelée par M. Knapp. Il y a lieu de croire, d'ailleurs d'après l'ensemble des faits, qu'une pression quelconque exercée sur le tympan et propagée au labyrinthe par la chalse des osselets, suffit à déterminer les symptômes du vertige de Ménière.

Pour ce qui est maintenant du vertige considéré en lumême, il offre, lui aussi, quelques caractères spéciaux. Cest

le plus souvent, si j'en juge par les dix ou douze observations qui me sont personnelles, la sensation d'un mouvement de translation du corps tout entier, d'avant en arrière, de manière à figurer, suivant le cas, une chute en arrière ou en avant; c'est encore, lorsqu'il s'y adjoint un sentiment de rotation autour d'un axe transverse, une véritable culbute, voire même un saut de tremplin. Parfois la rotation du corps semble s'opérer, au contraire, autour d'un axe vertical soit de gauche à droite, soit de droite à gauche. Il est des malades, qui, dans leurs divers accès croient éprouver tantôt l'un, tantôt l'autre de ces modes de rotation. Il s'agit là, en général, remarquez-le bien, de mouvements tout à fait subjectifs, de véritables hallucinations qui ne se traduisent à l'extérieur que par un soubresaut, un mouvement de surprise, parfois la nécessité où se trouve le malade, pour ne pas tomber à terre, de se cramponner aux objets environnants, ou de s'asseoir. Mais il peut arriver qu'une chute ait lieu effectivement, et que le malade soit précipité à terre violemment, dans le sens correspondant à la sensation vertigineuse. Je puis citer à ce propos le cas d'une dame qui, dans ses accès, se sentait toujours précipitée la tête en avant, et qui, de fait, dans l'un d'eux, tomba lourdement sur la face, et se brisa les os du nez. Je n'ignore pas que le sentiment de rotation ou de translation peut s'observer dans les espèces de vertiges les plus divers, mais je crois pouvoir affirmer qu'on ne le trouve jamais là, ni aussi accentué, ni aussi constant qu'il l'est dans le vertige de Ménière.

Il importe de faire remarquer que pendant la crise, quelle qu'en soit du reste l'intensité, le malade conserve absolument la parfaite conscience de ses actes, et que les premiers effets du saisissement une fois dissipés, il se trouve immédiatement en mesure de rendre, sans embarras, un compte exact et détaillé de tout ce qu'il a ressenti.

A titre de phénomènes accessoires, je signalerai ce qui suit D'une façon à peu près constante, des nausées et des vomissements marquent la fin de la crise. Pendant la durée de celle-cla face est pâle, la peau est froide et couverte de sueur, d'façon à reproduire l'image de la syncope bien plutôt que celle du coup de sang. Il peut exister une céphalalgie transitoire plus ou moins vive. Jamais il n'y a d'embarras de la parole, de spasmes musculaires, soit dans la face, soit dans les membres; jamais dans ceux-cion n'observe ni fourmillements, ni engur dissements, ni sensations quelconques rappelant une sura; jamais de paralysie ni de parésie temporaires.

A l'origine, c'est-à-dire lorsque la maladie de Ménière es est encore à ses débuts, le vertige apparaît sous forme le crises distinctes, de courte durée, séparées par des intervallat de calme absolu, pendant lesquels les symptômes de la maladie locale, d'où ils dérivent, persistent seuls. Mais, dans le cours naturel des choses, à mesure que l'affection progresse, les crises tendent à se rapprocher, à se confondre, de manier à constituer enfin un état vertigineux, pour ainsi dire per manent, au milieu duquel se dessinent des paroxysmes plu ou moins fréquents et qui reproduisent tous les phénoment des anciennes crises. La malade que je vous ai présentée offi un exemple très accentué de ces crises subintrantes, qu'i est en quelque sorte habituel d'observer, je le répète, che les sujets en proie, depuis de longues années, aux forme graves de la maladie de Ménière. Vous comprenez aisément Messieurs, l'usage qu'on peut faire de tous les éléments que viennent d'être rassemblés, dans l'intérêt du diagnostic.

Je me réserve de vous faire connaître dans une autre consider de que l'on sait de plus positif relativement à l'anateme pathologique et à la théorie. En ce qui concerne celle-cu de expériences de Flourens, de MM. Brown-Séquard, Vulpisse

Czermak, Goltz, Lœwenberg, lesquelles consistent à produire hez les animaux des lésions diverses des canaux demi-circuaires, ont fourni, nous ne l'ignorons pas, des données imporantes. Aujourd'hui, je terminerai par quelques renseignements ayant trait au pronostic et à la thérapeutique.

Il est très remarquable de voir que, dans la règle, les tésions graves des centres nerveux qui sont si fréquemment a conséquence des diverses maladies de l'oreille interne, l'interviennent pas habituellement dans la maladie de Ménière, alors même que celle-ci en est arrivée à son plus haut legré d'intensité. Voici comment les choses se passent le plus communément dans les cas les plus prononcés : la surlité s'accuse progressivement et, à un moment donné, elle levient complète, absolue.

Les symptômes vertigineux et les sifflements marchent pour insi dire du même pas, en ce sens qu'ils s'atténuent progressivement et enfin disparaissent. Il en a été ainsi, par exemple, chez le malade dont je vous ai parlé plus haut et qui, dans un de ses accès, est tombé sur la place de la Bourse. Sujet aux sifflements et aux vertiges depuis 1863, il s'en trouve aujour-l'hui complètement délivré. Mais par contre, il est devenu sourd, tellement sourd, que bien qu'il demeure à proximité du Champ-de-Mars, il n'a absolument rien entendu le jour de l'explosion de la poudrière de l'avenue Rapp (1871). Je me suis souvent demandé s'il n'y aurait pas lieu de chercher, par une intervention quelconque, à hâter ce dénouement, au moins dans les cas graves, lorsque, par exemple, les malades en sont réduits à l'état lamentable où vous avez vu la nommée Gir...; c'est un point de vue que j'offre à vos méditations.

Quoi qu'il en soit, je ne dois pas vous cacher que le vertige de Ménière résiste très souvent aux traitements les mieux dirigés. L'ai vu cependant plusieurs fois le vertige lié à un catarrhe de la caisse s'amender et même disparaître sous l'influence du traitement vulgaire de cette dernière affection c'est le lieu de vous remettre en mémoire le cas très inté ressant, observé par M. Hillairet, et dans lequel les vertige cessèrent complètement après l'ouverture d'un abcès à l'oreille moyenne.

L'application de révulsifs énergiques ne doit pas être négigée dans les cas intenses. Je citerai à ce propos le fait suivant dont j'ai été témoin récemment : Un de nos confrères de province, — aujourd'hui âgé de 44 ans, — éprouva pour la première fois, il y a six ans, de la pesanteur de tête et des bourdonnements d'oreilles revenant par accès. Quelques mois plus tard, se trouvant à la campagne, seul, en voiture, il ressentit tout à coup des sifflements insupportables dans l'oreille gaucht et en même temps sa tête, devenue pesante, semblait l'estraîner en avant. Il fut obligé de descendre de voiture d de se coucher un instant le long du chemin. Des nausies suivies de vomissements de matières glairenses mélées de bile, terminèrent la crise. Des accès du même genre se produisirent fréquemment depuis cette époque, en même temp que l'oule s'affaiblissait du côté de l'orcille malade. L'exame ne fit découvrir autre chose, de ce côté, qu'un certain deste d'épaississement de la membrane du tympan. Tous les trais tements mis en œuvre ayant échoué, je proposai, faute 🐗 mieux, l'application de pointes de feu sur la région mastel dienne gauche. Les applications furent répétées trois « quatre fois. A la suite de ce traitement, tous les symptoms se sont très manifestement atténués 1.

^{1.} Cette leçon a été faite en janvier 1874, et a paru pour la première dans le Progrès médicai (n° 4 et 5 de 1874).

Messieurs,

J'ai pensé qu'il y aurait intérêt à inaugurer les Conférences de cette année en vous montrant, à la Salpêtrière, — c'est-àdire dans un établissement consacré pour une large part aux cas chroniques réputés incurables — deux exemples de guérison ou tout au moins d'amendement équivalent, ou peu s'en faut, à une guérison. Le terme de maladies incurables, cela va de soi, ne saurait être pris dans un sens absolu, car s'il s'applique aux cas qui réellement ne comportent pas de remède, il s'applique aussi à ceux pour lesquels le remède la pas encore été trouvé, mais peut être trouvé.

Les faits qui vont vous être présentés forment deux groupes biens distincts: dans l'un, la guérison ou l'amendement se sont produits spontanément, sans l'intervention de l'art; dans l'autre, ils ont été voulus, cherchés, prémédités. J'insisterai particulièrement sur un cas qui appartient au dernier groupe.

Il s'agit, Messieurs, d'une malade que je vous ai fait voir pour la première fois, il y a deux ans, et que je vous ai montrée de nouveau l'an passé. Je n'entrerai pas dans de longs léveloppements à propos de l'histoire clinique de ce cas; vous souvez la lire dans le Progrès médical² qui en a consigné ous les détails. Elle a été reproduite, d'ailleurs, dans la pluart des feuilles médicales françaises et étrangères. Je me sornerai à relever les traits les plus saillants de cette histoire fin, surtout, de vous mettre à même de bien reconnaître quel était l'état des choses au moment où la thérapeutique est intervenue. C'est à mon sens un très bel exemple de la naladie de Ménière ou pour mieux dire du vertige de

^{1.} Leçon faite en novembre 1875, et publiée dans le n° 50 du Progrès mé-

^{2. 1874,} nºº 4 et 5. M. Charcot fait allusion à la leçon précèdente.

Ménière, car le syndrome auquel se rapportent ces déname nations ne répond pas exclusivement à un seul état morbid il peut se montrer commun à des affections très diverse

La situation à cette époque, c'est-à-dire en mai derme était absolument la même qu'en 1874; c'est-à-dire que (i. était, depuis plusieurs années, littéralement confinée au ti sous le coup d'un état vertigineux pour ainsi dire permaner et rendue par là à peu près incapable d'exécuter spontant ment des mouvements un peu étendus. Les moindres mant ments communiqués au lit exaspéraient aussi, à un haut deri la sensation vertigineuse, et beaucoup d'entre vous n'ont proublié sans doute l'anxiété profonde peinte sur le visage d la malade, les cris déchirants qu'elle poussait, lorsque nou avons dû, les années précédentes, la faire transporter sur un civière dans la salle des Conférences.

En outre de cet état vertigineux, en quelque sorte habitual et qu'accompagne un bruissement incessant percu dans le reille, (i... était sujette à éprouver de temps à autre de grande crises vertigineuses. J'ai insisté beaucoup, dans le temps sur la description de ces crises, parce que je crois qu'elle constituent le fait symptomatique fondamental, dans la macladie de Ménière, tandis que l'état vertigineux habituel peu être, en quelque sorte, considéré comme une complication. Un épiphénomène, ne se montrant que dans des cas exceptionnels.

Les accès dont il s'agit sont, vous vous en souvencz, toujours annoncés et immédiatement précédés par la sematout
d'un bruit aigu, perçant, qui survient tout à coup et qu,
chez G..., en particulier, — comme d'ailleurs chez beaucoap
d'autres malades du même genre, — simule, paraît-il, juri
qu'à s'y méprendre, le bruit strident d'un sifflet de chema
de fer. J'ai été amené à considérer ce brusque sittlement
comme un des éléments constants, nécessaires, et par emséquent comme un caractère du vertigo ab aure 10.81

Tout récemment M. le D' Lussana, dans une série d'articles intéressants qu'a publiés la Gazetta medica Italiana Lombardia (1875, t. XXXV, série VII, t. II, n° 43 et suivants, octobre), a confirmé ce point qui intéresse à la fois la clinique et la physiologie pathologique.

Quant au vertige lui-même, il se montre chez G...conforme au type classique: sensation, succédant au sifflement, d'un brusque mouvement de translation, par suite duquel la malade se croit tout à coup, comme par l'impulsion d'une force extérieure, précipitée soit en avant, soit en arrière. Les impulsions dans le sens latéral sont, chez elle, beaucoup plus rares; absence de perte de connaissance, nausées et quelquefois vomissements à la fin de l'accès.

Je vous rappellerai en passant que cette sorte d'hallucination motrice n'est point, passez-moi l'expression, toujours plato-nique; je vous ai cité plusieurs cas dans lesquels les malades, effectivement entraînés par le vertige, sont tombés lourdement sur la face; l'un d'eux s'est fracturé les os du nez; un antre, dont je vous parlerai dans un instant, s'est cassé plusieurs dents.

Je terminerai en faisant remarquer que, chez G..., la maladie est fort ancienne, les premiers symptômes remontent au delà de dix années; qu'il existe du côté gauche une lésion de la caisse avec épaississement de la membrane du tympan et écoulement habituel de pus mêlé de sang.

Actuellement que vous avez présent à l'esprit l'ancien tableau symptomatique, je vais entrer dans quelques développements pour vous dire dans quelles circonstances s'est produit l'amendement qui fait qu'aujourd'hui G... peut se tenir debout, comme vous le voyez, et marcher sans aide; rester toute la journée tranquillement assise sur un fauteuil, et subir ensin, sans trop d'émotion, toutes les secousses, tous les ébranlements qu'on lui imprime par curiosité.

Lors de ma conférence relative au vertige de Ménière, fai en 1874, j'émis quelques considérations thérapeutiques. I relevai entre autres que le vertige, ab aure leva, même le plus invétéré, guérissait quelquefois spontanément, quand le malade devenait complètement et irréparablement sourd, e cessait d'éprouver le sifflement. Je me suis aussi demand s'il ne serait pas possible de provoquer à dessein, par intervention chirurgicale, ce résultat souvent souhaitable. Je préconisai aussi l'emploi des pointes de feu sur les apophyse mastoïdes. Le moyen que j'ai mis en œuvre dans le cas su lequel j'appelle votre attention, est à la fois beaucoup plus simple et beaucoup moins radical.

L'idée m'est venue que, à l'aide du sulfate de quinine, qui chacun le sait, détermine, entre autres phénomènes, des bruissements, des bourdonnements d'oreilles plus ou mont accentués, on parviendrait peut-être, en prolongeant suffisamment l'emploi de doses assez élevées, à produire des modifications durables dans le fonctionnement du nerf audit. Le résultat a justifié, vous allez le voir, ces prévisions.

Giraud... a pris le sulfate de quinine à la dose de 0,50 cm tigrammes à un gramme par jour, d'une façon régulière, — part plusieurs interruptions de quelques jours, nécessitées part des douleurs gastriques, pendant toute la durée du mois de mai et du mois de juin et les 20 premiers jours de juillet.

Vers le commencement de juin, c'est-à-dire environ cui semaines après le début du traitement, on remarqua que depuis quelques jours déjà, la malade pouvait être second dans son lit, transportée même d'un lit dans un autre, su pousser des cris de détresse, comme elle le faisait régulière ment en pareil cas.

Interrogée, elle nous apprit que les sissements aigus avaient vers la même époque, diminué d'abord d'intensité puis complètement, et du même pas, les grandes crises vertis

uses. Le bourdonnement permanent avait été remplacé par bruissement tout différent dans son caractère, et qui paraft yoir être rattaché à l'action de la quinine. Encouragée par 🙀 premiers résultats, j'engageai G... à se lever et à essayer se tenir debout, de marcher. Elle refusa tout d'abord énerquement, redoutant de voir reparaître les vertiges et jugeant "illeurs la tentative impraticable, pour ne pas dire plus... Tinsistai : enfin, elle consentit et un beau jour, soutenue deux aides, elle parvint à faire, non sans de grands orts, deux ou trois pas rendus très difficiles, paraît-il, par e sonsibilité excessive de la plante des pieds, plutôt que 😨 l'état vertigineux. J'exigeai que l'expérience fût répétée aque jour. Les progrès furent assez rapides, car vers le njuillet, époque à laquelle le sulfate de quinine a été supumo, G... avait pu faire déjà plusieurs fois, avec une marche assez assurée, sans autre aide que le secours une canne, le tour de l'enceinte intérieure de ce vaste hose. Le mal depuis cette époque n'a fait aucun retour ressif et vous pouvez juger par vous-mêmes, que l'attide du corps et la démarche ne s'éloignent pas beaucoup, ez clie, de celles d'une personne en bonne santé. J'ajouterai relle n'est ni plus ni moins sourde qu'auparavant. Ce n'est ne pas, vous le voyez, en déterminant la paralysie complète nerf auditif que le sulfate de quinine aurait agi dans ce

Le fait sur lequel je viens d'appeler votre attention n'est unique dans son genre, j'en pourrais citer plusieurs tres où l'heureuse influence de l'usage prolongé du sulfate quinine a été constatée. Je me bornerai à citer l'un d'eux rticulièrement intéressant, parce que le résultat obtenu a contrôlé par plusieurs confrères.

Je fus appelé, en juin 1875, pour donner un avis concer-

nant l'état d'une dame, âgée d'une trentaine d'années, qui, depuis dix-huit mois, était devenue sujette à des crises épileptiformes, disait-on, ou, tout au moins, hystéro-épileptiques. Le bromure de potassium avait complètement échoué.

Lors de la consultation, il fut parfaitement établi que ni la syphilis, ni l'hystérie, ni une cause traumatique quelconque ne figuraient dans les antécédents. La malade, très intelligente d'ailleurs, voulut bien, à ma prière, entrer dans les plus minutieux détails concernant le caractère de ses criscs J'appris d'elle que, pendant ses accès, elle était fort troublés fort émue, sans doute, mais n'avait jamais perdu connissance. Toujours le début était brusque, imprévu. La sense. tion d'une chute en avant survenait tout à coup, et, de fait, la malade avait été effectivement précipitée plusieurs fois la face contre terre, et une fois, entre autres, elle s'étais cassé deux dents. Il s'agissait donc là d'un vertige de translation à début brusque, avec chute antéro-postérieure, sate perte de connaissance, donc, par conséquent, de quelque uns des caractères les plus accentués du vertige de Ménière. Pour compléter la ressemblance, j'ajouterai que, chez Mme X.... l'accès se terminait par des nausées ou même des vomissements.

Ces premiers renseignements une fois obtenus, j'explorai sommairement l'acuité auditive, à l'aide d'une montre, et je reconnus que l'ouïe était très manifestement affaiblie du côté gauche. Je posai, alors, une dernière question. La réposse devait, à mon sens, être décisive. Je demandai s'il ne survenait pas, quelquefois, dans les oreilles, un bruit aigu plus ou moins analogue à celui d'un sifflet. Le mari, présent à la consultation, prit cette fois la parole, et répliqua vivement, qu'en effet, M^{me} X... s'étonnait souvent d'entendre le sifflet des locomotives d'un chemin de fer voisin à des heures inaccoutumées et alors, qu'en réalité, rien de semblable

n'était arrivé. La connexité entre le développement brusque des bruits de siffiet et l'invasion des accès vertigineux fut, après cela, facilement établie.

Je crus pouvoir annoncer qu'il ne s'agissait pas ici d'épilepsie, non plus que d'hystéro-épilepsie, mais bien du vertige de Ménière. Je fis espérer qu'à l'aide d'un traitement approprié, les accès pouvaient être atténués, peut-être supprimés. Le sulfate de quinine fut prescrit à la dose de 60 centigrammes, et l'usage de cette dose prolongé pendant deux mois. Peu de temps après le commencement du traitement, les sifflements, et du même coup, les accès vertigineux ont cessé de se produire. Ils n'ont pas reparu depuis!

^{1.} Je pourrais citer aujourd'hui un bon nombre d'autres exemples où les accidents vertigineux dont il s'agit ont été très notablement amendés ou même complètement guéris par l'influence de l'emploi prolongé du sulfate de quinine.

M. le D' Weir Mitchell a relaté plusieurs faits de ce genre, au dernier congrès de New-York. (J.-M. C.)

DIX-NEUVIÈME LEÇON

De l'hémichorée post-hémiplégique.

Soumann. — Hémichorée post-hémiplégique. — Faits cliniques. — Troubles moteurs : lour resultance avec les mouvements choréiques. — Troubles moteurs : lour resultance avec les mouvements choréiques. — Trépidation des hémiplégiques. — Instabilité des membres affectés d'hémichorée post-hémiplégique. — Practères des troubles musculaires au repos et dans les mouvements.

Lésions organiques. — Foyers d'hémorragie et de ramollissement inm

encéphaliques. — Atrophie partielle du cerveau.

Rareté de l'hémichorée post-hémiplégique. — Relation entre l'hémicheré et l'hémianesthéeie. — Siège des lésions auxquelles se rattachent ce syntièmes : extrémité postérieure de la couche optique; — partie postérieure noyau caudé; — partie postérieure de la couronne rayonnante.

Hémichorée pra-hémiplégique.

Messieurs,

J'appellerai ce matin tout particulièrement votre attention sur un ensemble de phénomènes que je vous propose de désigner sous le nom d'hémichorée post-hémiplégique. Cette dénomination, je l'emprunte à M. S.-W. Mitchell (de Philadelphie), qui en a fait usage dans un travail récent. Ceux d'entre vous qui, dans ces dernières années, ont suivi mes leçons, reconnaîtront facilement cet état morbide dont je leur ai déjà montré, à diverses reprises, des exemples intéressants.

Suivant la ligne de conduite que je me suis tracée en reprenant ces leçons cliniques — que je voudrais comparer en

^{1.} Post-paralytic Chorea, In The American Journal of the med. Science. oct. 1874, 342.

^{2.} Leçons cliniques sur les maladies du système nerveux, t. 1, 1884, p. 316.

quelque sorte aux leçons de choses (objects lessons), si usitées dans les écoles américaines, je serai tous mes efforts pour que le tableau de l'hémichorée post-hémiplégique ressorte pleinement et d'une saçon claire de l'histoire de trois malades que je vais interroger successivement devant vous.

La première, R... Marie, est âgée de 51 ans. Dans ses antécédents qui, en somme, n'offrent qu'un médiocre intérêt, je relèverai seulement les points suivants: La malade a subi une fièvre typhoïde à 18 ans, et, à 30 ans, une fièvre intermittente qui a duré six mois.

A 41 ans, R... a été saisie d'une attaque apoplectique avec perte de connaissance et accompagnée, paraît-il, de vomissements. Revenue à elle, elle présentait une hémiplégie avec fiaccidité complète du côté droit.

Durant les six mois qui ont suivi, la malade avait, à ce qu'elle assure, une notion exacte des objets, elle se rappelait leur nom, — par conséquent il n'y avait pas d'amnésie verbale, mais elle était impuissante à le prononcer, par suite d'une difficulté qui existait dans l'articulation des mots. J'ajoute-rai, de plus, que, pendant cette même période, il y aurait eu momentanément, si l'on croît son récit, un certain degré de contracture dans les muscles de la main droite.

Quoi qu'il en soit, au terme de ces six mois, R... a pu commencer à marcher tant bien que mal. Mais, alors qu'elle récupérait peu à peu et progressivement les mouvements dans le membre inférieur droit, ceux du membre supérieur correspondant, bien que redevenus possibles et assez étondus, ont été gênés bientôt par un tremblement d'une espèce à part, comme choréique : c'est sur ce tremblement que je vais surtout insister.

La situation est demeurée telle quelle depuis cette époque, c'est-à-dire depuis environ dix ans, et, en particulier, dans les cinq dernières années qui viennent de s'écouler et penda lesquelles R... n'a pas cessé d'être placée sous mes yeux à l Salpêtrière.

Nous avons à considérer, dans sa condition actuelle, l'ét du côté droit du corps, d'abord au point de vue de la sens bilité, puis au point de vue des fonctions motrices. Je von fais voir, en premier lieu, la malade couchée, afin de faciliter les explorations : mais je vous la présenterai de nouvement à l'heure, dans la station verticale et marchant.

a) Il existe chez R... une hémianesthésie générale di côté droit du corps. En d'autres termes, la sensibilité est, de ce côté, profondément modifiée sur la face, le tronc et les membres. Voilà pour la sensibilité générale. Ce n'est put tout : l'ouve, le goût, et les sens vraiment céphaliques : l'odorat et la vue sont aussi obnubilés de ce même côté. Sou ce rapport, nous allons rencontrer chez cette malade, vou l'avez pressenti, la reproduction exacte des caractères, bien connus de vous, de l'hémianesthésie des hystériques.

Ainsi: 1° En ce qui concerne la vue, il y a, pour l'al droit, une modification, légère il est vrai, l'acuité visuelles là simplement diminuée; 2° pour l'odorat, l'altération el plus prononcée; la malade ne sent absolument pas, par l'narine droite, l'odeur de l'éther; 3° le changement est core plus net pour l'ouve: la malade qui perçoit très bien tic tac d'une montre à gauche, ne le perçoit que d'un manière très confuse à droite. Cette diminution de l'ouve été consignée dès le commencement de l'observation, car l'as en est plainted'elle-même, dès l'origine, sans que son attention fût appelée sur ce point; 4° l'abolition du goût semise hors de doute par l'épreuve que nous allons faire avec le coloquinte. Vous voyez qu'elle n'en sent pas l'amertume droite, tandis qu'elle la dénonce dès que la substance tour le côté gauche de la muqueuse linguale.

Vous venez de vous assurer par vous-mêmes, Messieurs, de l'exactitude de nos assertions pour ce qui a trait aux sens spéciaux; vous allez être convaincus, dans un instant, que l'examen n'est pas moins concluant lorsqu'il porte sur la sensibilité générale; celle-ci est, je le répète, manifestement diminuée sur toute la moitié droite du corps. Le contact d'un corps froid est bien plus vivement senti à gauche qu'à droite. Le chatouillement, l'introduction d'un corps étranger dans la narine droite ne produit aucune réaction. Enfin, il y a sur tout ce côté du corps: face, tronc et membres, une analgésie des plus accentuées, puisqu'on peut plonger profondément et brutalement une grosse épingle dans ces parties, sans que la malade manifeste la moindre souffrance.

C'est là, Messieurs, comme je le rappelais tout à l'heure, une réunion de symptômes que l'on a bien souvent l'occasion d'observer dans l'hystérie et plus spécialement dans l'hystérie ovarienne.

Mais, chez R..., l'hystérie cependant n'est aucunement en jeu, preuve nouvelle, s'il en était besoin, que, dans les maladies du système nerveux, comme dans toutes les autres, nul phénomène, pris isolément, ne saurait vraiment être caractéristique. C'est le mode de groupement des accidents, leur mode d'évolution, d'enchaînement, la réunion des circonstances tout entière qui sert surtout, ici comme ailleurs, aux distinctions nosographiques.

b) J'aborde maintenant le second point, à savoir : l'étude des troubles moteurs que présente cette semme. Ces troubles sont très particuliers. S'ils manquent à la sace, dans ce cas, ils sont très évidents au contraire dans les membres supérieur et inférieur du côté droit. Ceux-ci, je puis vous le faire remarquer de suite, n'offrent ni atrophie ni contracture, ni désormation quelconque. Nous allons maintenant les examiner successivement au repos et dans les mouvements.

Dans les mouvements intentionnels du membre supérier il se manifeste une agitation choréiforme tout à fait comprable à celle que j'ai décrite dans le temps à propos de sclérose en plaques. Tant que R... est tranquille, au rept il n'y a, dans le membre, presque aucun désordre moteur par contre, dans l'acte de porter un verre à la bouche, le bu est saisi de mouvements rythmiques très étendus et tels que si on ne surveillait la malade, l'eau du verre serait violent ment projetée de toutes parts. Nous verrons, dans un ment, quand elle marchera, des accidents analogues se most trer du côté du membre inférieur droit.

Ce désordre du mouvement se rapproche non seulement de tremblement de la sclérose en plaques, comme je viens de vous le dire, mais encore, à quelques égards, d'un phénomène qui s'observe ordinairement dans les cas vulgains d'hémiplégie : je fais allusion, ici, à la trépidation qui se manque guère d'apparaître quand les faisceaux latéraux de la moelle sont affectés de sclérose à un certain degré, pour toutefois, que, la contracture étant peu accentuée, les mosvements volontaires soient à un certain degré, encore possibles. Ces mouvements choréiformes post-hémiplégiques s'éloignent, d'autre part, de l'incoordination des ataxiques, ne serait-ce qu'en ce que la vue n'exerce sur eux aucuse influence.

Mais il est un caractère qui sépare foncièrement ces monvements choréiformes du tremblement de la sclérose en plaques, de la trépidation des hémiplégiques, de l'incoordisation motrice des ataxiques, etc., et qui, en revanche, les rapproche de la chorée : c'est l'existence, alors que le malade ne veut aucun mouvement, d'une instabilité des membres affectés. Ces membres, dans ce cas même, — c'est un point qu'il importe tout à fait de mettre en évidence, — sont animés par des mouvements involontaires, analogues à ceux

qui, dans les mêmes circonstances, se voient dans la chorée ordinaire. Ces mouvements, comme vous le pourrez constater, sont très évidents au membre inférieur. Vous voyez, en effet, la rotule soulevée pour ainsi dire incessamment, d'une heon rythmique, par la contraction brusque et involontaire des muscles antérieurs de la cuisse, — vous voyez en même temps le pied porté tour à tour, malgré la volonté de la malade, dans l'adduction et l'abduction, puis dans la flexion et l'extension.

La main, on le constate également, ne peut rester tranquille appliquée le long du corps; elle est constamment agitée de secousses brusques et inattendues, en même temps que les doigts s'étendent ou se fléchissent sans motif.

J'ajouterai que, dans des cas absolument comparables au précédent mais plus accentués encore, ces mouvements involontaires, très étendus, constituent une agitation permanente qui fait que, en définitive, cet état en ce qui concerne du moins le caractère des troubles moteurs ne s'éloigne par une trait essentiel de la chorée proprement dite.

C'est donc au mot chorée que nous ferons appel pour désigner le phénomène en question. Bien entendu il s'agit d'un simple rapprochement et nullement d'une véritable sesimilation nosographique à établir avec la chorée vulgaire (chorea minor); sans doute, la coexistence habituelle de l'hémianesthésie reconnue depuis longtemps dans la chorée ordinaire, d'après les observations de mon ancien collègue, le docteur Moynier, est encore un trait que celle-ci a en commun avec les faits qui nous occupent; mais les caractères distinctifs abondent, d'autre part; il me suffira de signaler, pour les cas d'hémichorée post-paralytique, la limitation exacte et indéfinie des désordres moteurs à un seul côté du corps. La préexistence d'une hémiplégie de longue durée avec flaccidité des muscles d'abord, puis mar-

quée par un certain degré de contracture; enfin le début brusque et véritablement apoplectique des accidents. Ce sont là, vous le voyez, des phénomènes qui n'appartiennent plus à la vulgaire danse de Saint-Guy.

En somme, l'affection s'est, à l'origine, présentée chez: R... sous la forme de l'apoplexie cérébrale suivie d'hémiplégie telle qu'elle se présente en conséquence de la brusque formation d'un foyer de ramollissement ou d'hémorragie intra-encéphalique. Et en réalité, Messieurs, c'est, il n'y a pas à en douter, à l'une ou l'autre de ces lésions organiques qu'il convient de rapporter les accidents que j'ai relevés chez notre malade.

Les mouvements choréiformes dont je me suis attaché à vous faire connaître les principaux caractères se montrent sous un jour nouveau, lorsque la malade, s'aidant d'une canne qu'elle porte de la main gauche, s'efforce de se tenir debout îmmobile ou se livre à la marche. Le corps tout entier est alors, vous le voyez, agité de secousses qui résultent de ce que des mouvements successifs de flexion et d'extension brusque se produisent involontairement dans le genou et dans l'articulation du cou-de-pied du côté droit. Vous remarquerez que, par contre, le membre supérieur de ce côté reste à peu près immobile. Mais cela a lieu uniquement, grâce à un subterfuge : la main est tenue, en effet, fortement appliquée le long du corps ou encore fourrée dans une poche, sans quoi elle serait, à l'exemple du membre inférieur, constamment en mouvement.

L'hémichorée post-hémiplégique ne se présente pas seulement liée à la présence de foyers d'hémorragie et de ramollissement intra-encéphaliques, tels qu'on les rencontre vulgairement chez l'adulte. Elle peut survenir aussi par le fait de ces lésions, encore assez mal connues dans les premières phases de leur développement qui, chez les jeunes enfants, déterminent ce qu'on appelle l'atrophie partielle du cerveau (Cotard, Thèse de Paris, 1868). La conséquence habituelle de ces altérations est, ainsi que l'ont depuis longtemps montré Bouchet et Cazauvielh, une hémiplégie incurable le plus souvent avec contracture (hémiplégie spasmodique de Heine). Mais il peut arriver en pareil cas, très exceptionnellement il est vrai, que l'hémiplégie fasse place, pour ainsi dire dès l'origine, à une hémichorée en tout semblable à celle que nous décrivions tout à l'heure. Une fois constituée, cette hémichorée persistera pendant toute la durée de la vie. Je suis à même de mettre sous vos yeux deux exemples de ce genre.

- R... est actuellement âgée de 18 ans. Placée peu après sa naissance à la campagne, elle aurait été sujette à des convulsions à partir de l'âge de 2 ans; toujours est-il que lorsqu'elle fut reprise par ses parents à 4 ans et demi, elle était paralysée des membres supérieur et inférieur du côté droit, et éprouvait de temps à autre des accès d'épilepsie. La santé générale était d'ailleurs très altérée et R... demeurait constamment assise ou couchée. Grâce aux soins qui lui furent prodigués, elle prit peu à peu des forces et devint même au bout de quelques mois capable de marcher et de se servir un peu de son bras droit. On s'aperçut dès ce moment que la main de ce côté, dans les mouvements volontaires, était agitée d'une sorte de tremblement; mais les mouvements choréiformes survenant en dehors de tout acte volontaire se seraient surtout accusés à partir de sept ans. Ils n'ont pas cessé d'exister depuis cette époque. Je n'entrerai pas sur leur compte dans les détails. Ce serait reproduire de tout point la description présentée à propos de notre première malade. Je ferai ressortir sculement que, à l'inverse de ce

qui a lieu dans la grande majorité des cas d'hémichorie pothémiplégique de l'adulte, l'hémianesthésie fait lei compitement défaut. Cette même particularité, c'est-à-dire labsence d'anesthésie sur les membres atteints de chorée s'es présentée encore dans le fait suivant, qui est relatif d'ailleurs, comme le précédent, à l'hémiplégie des jeunes enfants'.

— Gr..., âgée de 29 ans, a éprouvé à l'âge de huit mit des convulsions qualifiées d'épileptiformes et suivies d'un hémiplégie du côté gauche. Elle n'a pas cessé depuis cett époque d'être sujette à des attaques d'épilepsie. Les antibres du côté droit sont actuellement un peu plus faibles de plus grêles que ceux du côté opposé, mais ils ne sont montracturés ni anesthésiés. Ils se montrent sans cesse agués de mouvements choréiformes, auxquels la face ne parait pour participer, et qui sont exagérés par l'accomplissement de actes intentionnels.

J'en reviens actuellement au cas de Ronc... Les désordet moteurs que nous avons étudiés chez cette malade ne sou pas, tant s'en faut, un phénomène banal, dans l'histoire d'l'hémorragie intra-encéphalique et du ramollissement partidu cerveau. En effet, sur un nombre considérable de fat relatifs à ces lésions, que j'ai recueillis à la Salpètriès depuis une douzaine d'années, j'ai observé l'hémichorée pos hémiplégique 5 ou 6 fois au plus. Dans la règie, lorsqu'hémiplégie survient par la formation d'un foyer intracérébral d'hémorragie ou de ramollissement, la paralysemetrice, si le cas est favorable, s'atténue progressivement disparaît complètement sans qu'à aucune époque les motes des disparaît complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la complètement sans qu'à aucune époque les motes de la completement sans qu'à aucune époque les motes de la complete de

siauve.

^{1.} L'hémianesthésie permanente se produit quelquafois en consequente l'atrophie partielle du cerveau datant de la première enfance, jai recomment dans les infirmeries de la Salpôtnére, un exemple de ce remande. Cette malade, comme la suivante, appartient au service de M. Del

pents choréiformes se soient montrés; ou bien, si le cas grave, la paralysie persiste telle quelle, avec ou sans ompagnement de conctracture permanente, tantôt comce, tantôt incomplète. Cette fois encore, — je parle, bien endu, de la règle et je réserve le chapitre des anomalies, les secousses choréiques font absolument défaut; seulept, si l'inertie motrice est incomplète, il peut se faire, acapalement torsqu'il y a un certain degré de contracture, e les mouvements intentionnels soient troublés par une tie de tréputation dont je vous ai entretenus déjà tout à care, et qui n'a rien de commun, je vous l'ai dit, avec secousses couvulsives qu'on voit dans la chorée, se duire en dehors même de l'accomplissement des actes dontaires.

Quelles sont donc les conditions vraisemblablement très ciales qui font que dans quelques cas exceptionnels d'hérragie ou de ramollissement cérébral en foyer, l'hémigic, contrairement à la règle ordinaire, est, à un moment ané, remplacée par l'hémichorée? Je ne saurais, quant à sent, répondre à cette question par une solution régulière. ici cependant, à mon sens, dans quelle voie celle-ci pourit être cherchée. Je pense que ces foyers d'hémorragie ou acéphalomalacie qui déterminent l'hémichorée, affectent es l'encéphale un siège particulier, fixe, bien différent du ge très varié qu'occupent les foyers qui produisent l'hémigie vulgaire. Je fonde mon opinion principalement sur te circonstance remarquable, déjà mise en relief, que émianesthésie cérébrale, c'est-à-dire avec participation de as les sens spéciaux (vue et odorat compris), ce phénomène i se montre si rarement lié à l'hémiplégie vulgaire, est, au ntraire, un accompagnement, non pas obligatoire sans ite, mais très habituel au moins de l'hémichorée posthémiplégique. Or, il paraît établi que cette forme particulé d'hémianesthésie relève de lésions localisées dans certait points, toujours les mêmes, des hémisphères cérébraux dont le siège semble être aujourd'hui à peu près détermine. Il est vraisemblable, déjà, d'après cela, que les éléments us veux, faisceaux de fibres ou corpuscules ganglionnaires, dont la lésion est capable de produire l'hémichorée, confinent à ceux dont la destruction détermine l'hémianesthésie.

La nécroscopie, d'ailleurs, a déposé en faveur de cette by pothèse. Trois fois j'ai eu l'occasion de faire l'autopsie de N jets chez lesquels une hémichorée datant de plusieur appeavait succédé à une hémiplégie marquée par un début brusqu apoplectique. Dans ces trois cas, l'hémianesthèsie existal très prononcée, comme cela se voit chez notre malade Rose « De plus, comme chez elle encore, mais cette fois sans 🐠 par le fait d'une coîncidence toute fortuite, c'est le 🕬 gauche qui se montrait affecté. Quoi qu'il en soit, la les « révélée par l'autopsie consistait en des cicatrices ochreuns vestiges non méconnaissables de l'existence antérieur ! fovers hémorragiques. Les cicatrices en question occamica dans l'hémisphère droit une région toujours la même, apde chose près, et voici l'indication des parties qu'elles inte ressaient : ce sont constamment, c'est-à-dire dans tous cas: 1º l'extrémité postérieure de la couche optique; - 2º l partie la plus postérieure du noyau caudé. Il est noté expos sément que les deux tiers ou les trois quarts antérieurs & ces noyaux gris étaient restés parfaitement indemnes. 3º enfin, la partie la plus postérieure du pied de la couron rayonnante.

Dans deux des cas seulement, un des tubercutes quair. Processe meaux, l'antérieur du côté correspondant au foyer centerie participait à l'altération.

Quelles sont, dans cette énumération, les lésions qui col

déterminé l'hémichorée ; quelles sont celles, au contraire, d'où il faut faire dériver l'hémianesthésie? Celle-ci, 'nous nous sommes efforcé de le montrer ailleurs, relève de l'altération des faisceaux les plus postérieurs du pied de la couronne rayonnante. L'altération de l'extrémité postérieure de la couche optique, celle de la queue du corps strié resteraient donc seules au compte de l'hémichorée, car on ne saurait invoquer la lésion non constante des tubercules quadrijumeaux. Mais, d'un côté, on a vu maintes fois la couche optique et le noyau lenticulaire, atteints dans leurs diverses parties, des lésions les plus diverses sans qu'il s'en soit suivi la moindre trace de mouvements choréiques. De telle sorte que, suivant toute apparence, ce ne sont pas là encore les organes qu'il faut incriminer dans la situation actuelle. Je crois plus vraisemblable, mais c'est là une pure hypothèse que je livre à vos méditations et à vos critiques, qu'à côté, en avant sans doute, des fibres qui, dans la couronne rayonnante, servent de voie aux impressions sensitives, il est des faisceaux de fibres douées de propriétés motrices particulières et dont l'altération déterminerait l'hémichorée. Une analyse anatomopathologique délicate, guidée par la clinique, parviendra peutêtre quelque jour à circonscrire d'une façon exacte les régions limitrophes qui correspondent à ces deux ordres de faisceaux.

A côté de l'hémichorée post-hémiplégique, il y a lieu de mentionner un état pathologique pour ainsi dire inverse, c'est-à-dire dans lequel des mouvements choréiformes, déve-loppés brusquement dans les membres d'un côté du corps, à la suite d'un choc apoplectique, font place bientôt à une hémiplégic plus ou moins complète. L'hémianesthésie accompagne habituellement cette sorte d'hémichorée qu'on pourrait appeler præ-hémiplégique. Les cas de ce genre sont, je crois, assez rares; je n'en ai pas recueilli plus de trois exemples.

L'autopsie a été faite dans un seul de ces cas. Il s'agissait d'un foyer d'hémorragie, du volume d'une petite noix, qui distendait, dans sa moitié postérieure, la couche optique. Le malade avait succombé trois semaines environ après l'invision des symptômes apoplectiques. Une hémiplégie complèt absolue, avait remplacé l'hémichorée trois jours après début. D'après ce qui a été dit plus haut, ce n'est évidemme pas en désorganisant une partie de la couche optique qu'hémorragie a produit ici, soit l'hémichorée, soit l'hémichorée. Ces deux ordres de symptômes doivent être, un semblablement, rattachés l'un et l'autre aux effets de la compression qu'avaient subie la capsule interne et le pied de le couronne rayonnante, au voisinage immédiat du foyer.

L'hémicherée, accompagnée ou non d'hémianesthésie, per se produire encore, non plus brusquement, mais au contraint d'une façon lente et progressive et sans être nécessairement précédée ou suivie d'hémiplégie, en conséquence du dévaleppement de certaines néoplasies dans la profondeur d'un bimisphère. Les faits de ce genre se rencontrent assez fréquenment et j'en ai cité dans le temps plusieurs exemples remaquables. Il est on ne peut plus probable que les produits metbides qui déterminent de semblables effets reconnaissent une localisation analogue à celle que nous essayions de détermant tout à l'heure, à propos des foyers hémorragiques ; mais nous ne possédons encore à cet égard aucune donnée positive. 👀 sera pour l'avenir un intéressant sujet de recherches. La malade que je vais actuellement faire passer sous vos veu appartient évidemment à la catégorie des cas que je viers de signaler.

Elle est àgée de 60 ans environ. Elle souffre depuis une quinzaine d'années de douleurs vagues occupant toute l'étendue du membre supérieur droit. Depuis 1869, elle est devenue sujette à des crises épileptiformes assez mal déterment de la communique de la commu

minées, et, vers la même époque, un tremblement choréiforme s'est emparé de ce même membre supérieur droit. Le tremblement en question est pour ainsi dire permanent; il s'exagère manifestement dans les mouvements intentionnels, mais il subsiste en dehors de toute action volontaire. Il se rapproche d'ailleurs beaucoup plus par l'ensemble de ses caractères des agitations de la chorée que du tremblement propre à la paralysie agitante ou du tremblement sénile. J'ajouterai qu'une hémianesthésie totale avec participation des sens spéciaux a pu être observée chez cette malade pendant toute la durée de l'année dernière. Elle occupait le côté droit du corps : à l'heure qu'il est, la sensibilité spéciale paraît s'être partout rétablie, et quant à la sensibilité générale, elle est redevenue à peu près normale à la face, au tronc et au membre inférieur du côté droit. Seul le membre supérieur droit, siège des mouvements choréiformes, offre encore sur toute son étendue un affaiblissement très marqué de la sensibilité tactile.

En terminant, je ferai ressortir une fois de plus les analogies, au moins extérieures, qui rattachent les chorées symptomatiques, liées à une lésion grossière de l'encéphale, de la chorée ordinaire. Celle-ci peut, comme celles-là, rester temporairement au moins limitée à un côté du corps : elle s'accompagne souvent d'hémianesthésie; elle peut être précédée ou suivie d'hémiplégie, etc., etc.; en somme, la dissérence qui sépare ces deux ordres d'affections si radicalement distinctes au point de vue nosographique est bien plutôt peut-être dans ce qu'on est convenu d'appeler la nature de la maladie que dans le siège anatomique. Si ce dernier, pour ce qui concerne les chorées symptomatiques, était un jour déterminé avec précision, on connaîtrait au moins l'une des régions de l'encéphale où devraient être cherchées les altérations délicates d'où dérivent les symptômes de la chorée vulgaire.

VINGTIÈME LEÇON

De l'épilepsie partielle d'origine syphilitique.

Souvanne. — Épilopsie partielle ou hémiplégique. — Ses rapports avec syphilis cérébrale. — Considérations historiques. — Description d'un d'épilopsie partielle d'origine syphilitique. — Caractères et siège partielle de la céphalalgie. — Nécessité d'une intervention thérapeutique énergy Modes de début i des accidents. convulsifs. — Nouveaux exemples l'appui. — Succession des accès. — Apparition de la contracture partiente.

Relations re la céphalalgie et la région motrice du cerveau. Lécions : Pachyméningite gommense. — Siège probable de ces listes. Traitement mixte à interruptions.

Messieure,

L'Épilepsie partielle ou hémiplégique dont je m'efforçais tout récemment de vous faire saisir les principaux caractères et les principales variétés symptomatiques en me fondant sur les descriptions de Bravais¹, sur celles plus récentes de D. H. Jakson (de Londres) et aussi sur mes propres observations, est une des manifestations les plus fréquentes de la Syphilis cérébrale. C'est là un fait, on peut le dire, hautement reconnu et proclamé aujourd'hui, parmi nos confrères anglais, ainsi qu'en témoignent, entre autres, les écrits de R. B. Todd, ceux de MM. Jakson, Broadbent, T. Buzzard',

1. Thèse de Paris, nº 118, t. IV, 1827.

^{2.} Brondbent. — The Lancet, 21 feb. 1874. — T. Buxaard. — Aquit of syphilitic nervous affections. London, 1874.

et quelques autres. Par contre, en France, si je ne me trompe, il n'a pas encore été remarqué autant qu'il mérite de l'être en raison de son intérêt pratique, malgré qu'un médecin des plus compétents en ces matières, M. le D' A. Fournier, se soit attaché, l'an passé, à en vulgariser la connaissance dans un travail que je ne saurais trop recommander à vos méditations.

Aussi trouverez-vous opportun, je l'espère, que j'arrête un instant votre attention sur un sujet encore insuffisamment étudié peut-être, en vous présentant l'exposé sommaire d'un certain nombre d'exemples assez réguliers d'épilepsie partielle d'origine syphilitique qu'il m'a été donné d'observer dans ces derniers temps. Dans le cours de mon exposé, je rechercherai, chemin faisant, l'occasion de vous faire toucher du doigt certaines particularités qu'offre souvent cette forme clinique de la syphilis cérébrale. Mais j'aurai surtout à cœur de mettre en relief qu'en pareille circonstance, l'administration opportune des agents appropriés, lorsqu'elle est conduite résolument --- j'allais dire audacieusement, --- sui-vant une certaine méthode, peut triompher quelquefois très rapidement, de tous les obstacles et amener une guérison durable dans des cas même où les mêmes agents administrés d'après d'autres principes, plus timidement tout au moins, auraient complètement échoué.

I.

Le 13 décembre 1874, j'ai été appelé par M. le D' Malhéné auprès de M. X..., âgé de 42 ans, atteint d'accidents cérébraux graves et confiné par ce fait dans sa chambre, depuis plusieurs mois. — Dans son récit, M. X... fait remonter la

^{1.} De l'épitepeie syphilitique tertinire, leçon professée par A. Fournier. (Clinique de Lourcine), Paris, 1876.

maladie actuelle au mois de juillet de cette même année : 📲 ployé dans une maison de banque, il était un certain jou assis comme d'habitude devant son bureau, occupé à certilorsque tout à coup, sans avoir remarqué de phénomères pa curseurs immédiats, il sentit, non sans effroi, son membe inférieur droit agité de secousses convulsives rythunque précipitées, très énergiques. Cette sorte de trépidation du peut-être quelques secondes, puis le membre inférieur rigit se souleva tout d'une pièce, et presque aussitôt après M. X. tomba à terre sans connaissance. Il ne reprit ses sens qua bout d'une heure environ et il ne sait rien de ce qui s'el passé pendant ce temps-là. Dès le lendemain, il put retource à ses affaires, et aucun accident nouveau ne s'était présent quand, un jour, en septembre, au moment où il descendat d'omnibus, il tomba sur le pavé privé de connaissance, april avoir éprouvé, comme la première fois, pendant quelque secondes cette même trépidation avec rigidité du membre inférieur droit, signalée déjà plus haut. Un léger affail le ment parétique des membres du côté droit, une notable and fusion dans les idées, un certain degré d'obnibulation dans les idées, tels ont été les symptômes qui ont suivi cette 📽 conde attaque et ont persisté après elle. A partir de 6th époque, M. X... suspendit ses affaires, et il ne sortit plus guère de chez lui qu'à de rares intervalles, principalement parce qu'il craignait toujours d'être repris, dans la rue, de nouveaux accidents.

Vers le milieu du mois de novembre, sans cause appréciable, sans avertissement aucun, éclata un troisième accis cette fois la durée des phénomènes de l'aura motrice a riplus longue et le malade, avant de perdre connaissance, est le temps de reconnaître que les secousses convulsives rythniques ainsi que la rigidité, après avoir occupé le membre mieur droit et sans l'abandonner, avaient envahi rapidement

membre supérieur du même côté. Une personne présente a ce moment raconte qu'ensuite la tête s'est portée vers coaule droite en même temps que le côté droit de la face dait grimaçant; puis les convulsions s'étendirent au corps out entier, prédominant cependant toujours sur le côté droit L après leur cessation, survint le sommeil stertoreux. Il et certain que, durant l'accès, M. X... ne s'est pas mordu la ingue et n'a pas uriné sous lui. Sans qu'il eût repris connaisnce, plusieurs attaques se produisirent, sur tous les points amblables à la première, de manière à constituer un état de al dont la durée a été de trois heures environ. Les phénodenes consécutifs, déjà signalés à propos de la crise du mois 🍃 septembre, n'ont fait que s'accentuer davantage à la suite celle dont il vient d'être question; il s'y est joint pendant pelques jours un certain degré d'embarras de la parole et famnésie verbale, un sentiment d'engourdissement dans la que du côté droit, au voisinage de la commissure labiale, ais ces derniers symptômes ont été tout à fait passagers; 🖢 s'étaient complètement dissipés, lorsque je vis M. X...

Après avoir vérifié l'existence qui m'avait été annoncée un affaiblissement d'ailleurs léger, des membres du côté roit, je reconnus qu'ils n'étaient le siège d'aucune sensation fourmillement et qu'ils ne présentaient pas de traces anesthésie; je constatai enfin que la vision n'était nullement troublée.

En écontant le récit de M. X..., j'avais été tout naturelleent conduit à soupçonner que, chez lui, la syphilis pouut être en jeu et je procédai immédiatement à l'examen des ver-es parties du corps accessibles à l'œil, espérant y renontrer les vestiges de l'une quelconque des manifestations rdives de cette maladie. Le résultat de cette investigation et absolument négatif. Il n'en a pas été de même de l'étude es antécédents qui, elle, au contraire, me permit de recueillir des renseignements significatifs. J'appris, en est ce qui suit : A l'âge de 29 ans, c'est-à-dire 12 ans enviru avant l'apparition des premiers accidents épileptiforme M. X... avait contracté un chancre induré, suivi bient't diverses manifestations relevant de la syphilis constitutor nelle, parmi lesquelles a figuré la roséole. Le traitement la maladie à cette époque paraît avoir été régulièrement dirigé et continué pendant plusieurs mois.

Les choses en restèrent là et pendant plus de dix su M. X... avait vécu en bonne santé, jouissant d'une sécurit parfaite, lorsque, vers la fin de 1873, il commença à resset tir un malaise singulier, marqué surtout par une grand prostration des forces, de l'inaptitude au travail intellectud des troubles dyspeptiques très accentués, très tenaces et qui se montraient rebelles à l'emploi des moyens vulgaires. L'i certain degré d'amaigrissement, un état cachectique asse prononcé, qu'aucune affection viscérale ne semblait motive et, enfin, une céphalalgie d'un genre particulier vinrent bese tôt compléter le tableau.

Cette céphalalgie n'a jamais entièrement cessé d'exister l'un certain degré depuis lors; je ne vous en ai pas entretenue cependant jusqu'ici dans l'énumération des faits, parce per je me réservais de la signaler spécialement à votre attention. A l'origine, elle se montrait constamment localisée dans me espace circonscrit, pas plus large qu'une pièce d'un françau-dessus du sourcil droit, vers la tempe; plus tard. In moment des exacerbations, elle s'est étendue souvent pur qu'au sommet de la tête et même à l'occiput sans abandons toutefois jamais son foyer primitif. Il paraît bien établique les exacerbations ont lieu habituellement vers 7 heurs de soir, se prolongeant plus ou moins dans la nuit et capèchant quelquefois le sommeil; jamais elles n'ont été suried de vomissements.

Si j'insiste sur la description de cette douleur de tête, est que vous retrouverez le même phénomène, avec les parcularités qui viennent d'être relatées dans l'histoire de caucoup de cas d'épilepsie syphilitique. Le fait, d'ailleurs, a té mis en relief plusieurs fois par les auteurs qui se sont ccupés de ces questions. « Lorsque la douleur de tête, dit atre autres M. Buzzard, est associée aux attaques convulives de la syphilis, elle précède en général le développement es accès; elle est souvent localisée dans un point particuter. Fréquemment on trouve noté, dans les antécédents, u'elle a existé pendant plusieurs mois avant l'apparition de première attaque'. » Il ne faudrait pas sans doute, tant en faut, aller jusqu'à comparer cette céphalalgie fixée sur m point et précédant pendant longtemps les attaques conulsives comme un signe caractéristique; on peut la renconrer, en effet, dans les diverses formes d'épilepsie partielle, odépendantes de la syphilis. Néanmoins, dans cette malalie, elle est, en général, beaucoup plus accentuée que partout illeurs; c'est donc un élément que le clinicien ne doit pas édaigner d'utiliser puisqu'il pourra quelquefois contribuer cclairer le diagnostic.

Après avoir recueilli les renseignements qui viennent de ous être exposés, je me crus autorisé à déclarer qu'à mon ens les divers accidents, éprouvés par M. X... depuis dixuit mois, devaient être rattachés à la syphilis, et que vraimblablement ils céderaient tous à l'emploi convenablement frigé du traitement mixte. On m'apprit alors que, d'après conseil d'un médecin autrefois consulté, M. X..., depuis rès d'un an, n'avait peut-être jamais cessé complètement se soumettre soit à l'usage d'un sirop hydrargyrique

^{1.} c If pain in the head be associated with the convulsive attacks, it generally precedes the out break in application convulsion, and is often localized in an particular spot. There is frequently a history of antecedent pain for contha before the first fit. s (T. Buzzard, loc. cit., p. 14.)

ioduré, soit à celui de doses moyennes d'iodure de pous

Cette révélation ne me découragea point et, me fondat sur l'enseignement tiré d'observations antérieures, j'mi l'opinion qu'il fallait procéder ici en quelque sorte par un attaque de vive force et chercher à brusquer le dénout ment; que, en d'autres termes, l'administration immediate de doses élevées triompherait peut-être rapidement, là mimi où l'action prolongée de doses moyennes s'était montree in suffisante pour conjurer les accidents et aussi pour les combattre une fois développés. Nous convinmes, mon confrère et moi, d'instituer la médication ainsi qu'il suit : des frictions seront faites chaque jour avec 4 ou 6 grammes doug guent napolitain; en même temps l'iodure de potassium ser pris à la dose de 6 à 8 ou 10 grammes pour les 24 heures, 🚅 partie par la bouche, en partie en lavement. Le traitement devait être maintenu, autant que possible dans toute 💐 rigueur, pendant 20 jours environ, suspendu ensuite complètement durant quelques jours, rétabli de nouveau de 🕊 même façon que la première fois, et ainsi de suite à trois 👊 quatre reprises.

J'ai revu M. X... à la fin de 1875. Il m'apprit que le traitement avait été mis en œuvre dès le lendemain de la consultation; que deux mois après l'amendement dans tous le symptômes permanents, céphalalgie, parésie, dyspepsie, étal cachectique, était tel déjà qu'il avait pu reprendre ses occapations; que, un mois plus tard, il se considérant compatout à fait guéri; que, enfin, quant aux attaques épitepteformes, elles n'avaient plus reparu et qu'il n'avait d'auteur rien ressenti qui pût lui en faire redouter la réapparation.

J'ai revu une seconde fois M. X..., à la fin de 1876. Le guérison, à cette époque, ne s'était pas démentie un sent instant.

II.

Ainsi que, plusieurs fois déjà, j'ai eu l'occasion de vous le faire remarquer, c'est par l'un des membres supérieurs, ou par un des côtés de la face, que s'opère le début des accidents convulsifs, dans la grande majorité des cas d'épilepsie partielle, quelle qu'en soit d'ailleurs l'origine⁴. L'envahissement commençant par un membre inférieur doit donc être considéré, dans l'espèce, comme un fait rare, exceptionnel. Nous venons de voir néanmoins ce mode d'invasion signalé dans l'observation qui précède; par suite d'un singulier concours de circonstances, nous allons le retrouver une fois de plus, dans l'observation suivante où, comme dans la première, il s'agit encore de syphilis cérébrale.

Un confrère étranger, de passage à Paris, me fit prier le 26 août 187... de le venir voir pour lui donner un avis, dans les circonstances suivantes : Dînant l'avant-veille chez un ami, il avait été tourmenté, pendant toute la durée du repas, par l'exaspération d'un mal de tête dont il souffrait à un degré modéré, depuis plusieurs jours déjà. Au sortir de table, il résolut de se rendre immédiatement chez lui, à pied; mais à peine avait-il fait quelques pas dans la rue que, tout à coup, son membre inférieur droit fut pris de rigidité et en même temps secoué, en quelque sorte, par des convulsions rythmiques précipitées et violentes. Presque aussitôt après, le membre supérieur du même côté fut à son tour envahi de la même façon et à ce moment M. B... tomba sans connaissance sur le trottoir. A son réveil, il se trouva, à sa grande surprise, couché dans son lit où on l'avait transporté. La perte de connaissance avait duré peut-être une heure.

^{1.} Ce fait, déjà signalé par Bravais, l'a été plus explicitement encore par M. H. Jackson (A study on Convulsion. In Trans. of the St Andrews medical graduates Association, t. III, 1870). Mes propres observations le confirment pleinement. (J.-M. C.)

Pendant la nuit qui fut sans sommeil et durant la journé du lendemain, des attaques du même genre se reproduir rent à trois ou quatre reprises. Seulement aucune de celles n'alla, comme l'avait fait la première, jusqu'à la perte de conscience. Chaque fois qu'elles se produisaient, le maladassistait, non sans émotion, à l'envahissement progressif régulier des mouvements convulsifs qui, commençant toujour par le membre inférieur gauche, gagnaient ensunt le membre supérieur du même côté, et quelquefois en outre le moitié correspondante de la face. Une nouvelle attaque dans la matinée du jour où je vis M. B... pour la prement fois. Pendant tout ce temps, la céphalalgie n'avait pas cesse de sévir, s'exaspérant cruellement au moment où les accident convulsifs allaient se déclarer.

Je trouvai en M. B... un homme dans la force de l'age, de haute taille, vigoureusement constitué et jouissant habituel lement d'une santé excellente; seulement depuis quelques se maines, il se sentait mal à l'aise, sans appétit, lourd, fatigué aux moindres efforts, et, de plus, les traits de son visca avaient pâli manifestement. Après avoir reconnu, tout d'avaient pâli manifestement. Après avoir reconnu, tout d'avaient pâli manifestement. Après avoir reconnu, tout d'avaient pâli manifestement de paralysie motrice, — et à part à céphalalgie, — de troubles quelconques de la sensibilité, sou à la face, soit dans les membres, je constatai aisément qu'il existait un certain degré de confusion dans les idées et peutêtre aussi un peu d'embarras de la parole, toutefois sans symptômes d'aphasie.

La question des antécédents éloignés était particulièrement intéressante. M. B... me confia qu'il avait, dix-huit mosser paravant, contracté un chancre avec induration, et qu'il la

^{1.} Sur l'état cachectique et la pâleur terreuse que présentent kalutulement les malades atteints de syphilis cérébrale, voir au point de vue de dans gnostic les remarques intéressantes de M. Buzzard. (Loc. cit., p. 65.)

ite étaient survenues diverses manifestations diathésiques, irmi lesquelles le psoriasis palmaire, dont on pouvait d'ailpre reconnaître encore les traces.

Jen'hésitai pas, vous l'avez prévu, à rattacher à la syphilis accidents nerveux éprouvés par M. B..., et je l'engageai agir en conséquence à la fois promptement et énergique-ent. Il fut convenu que la médication serait instituée suivant plan exposé tout à l'heure à propos du cas de M. X... et amédiatement mise à exécution. L'administration de l'iodure potassium et les frictions mercurielles furent commencées jour même. Une attaque avortée, cette fois limitée au embre inférieur, eut lieu encore le lendemain ou le surlenmain; ce fut la dernière et, au bout de quinze jours, la nté générale s'était tellement améliorée que M. B... put gagner son pays.

Pendant un court séjour que j'ai fait en..., un an environ rès l'accident du 24 août 187., j'ai eu le plaisir de renconsr M. B... et de le trouver dans un état de santé irréproble. Le traitement prescrit à Paris avait été suivi, avec interruptions réglementaires, pendant environ trois mois.

Il peut arriver que les attaques d'épilepsie partielle syphique soient précédées par un certain nombre d'accès dans quels la perte de connaissance se déclare soudain, à l'impoviste, sans signes précurseurs immédiats, en même temps de les mouvements convulsifs éclatent du même coup sur las les points; et ainsi se trouve reproduit par conséquent tableau classique de l'épilepsie vulgaire. Le cas dont je is maintenant vous faire connaître les principaux détails dus offre un exemple de ce genre. Il présente d'ailleurs un stain nombre d'autres particularités intéressantes.

M. K..., né aux Antilles, d'une constitution très délicate,

nerveux et impressionnable au plus haut point, a été attende chancre induré en 1868, à l'âge de 29 ans. Parmi les na nifestations syphilitiques qui ont suivi, de près ou de loit l'accident primitif, figurent une double iritis extrémement to nace, des taches (?) sur le front, le psoriasis palmaire, de douleurs rhumatoides intenses et prolongées, une anémi profonde et durable, enfin des arthrites subaigues ayant coupé principalement les articulations tibio-tarsiennes. Ut traitement approprié à la situation a été suivi d'une facon peu près continue pendant six mois environ et, à partir d'ette époque, définitivement abandonné.

M. K... qui, depuis plusieurs mois, remplissait en Cochinchine des fonctions publiques, fut atteint de la diarrhée du pays, et, par ce fait, profondément débilité. Vers la même époque il commença à ressentir très fréquemment, presque habituele lement, des douleurs de tête qu'il croyait être des migraites de qui ont persisté, en s'aggravant, jusque dans ces derniers temps.

En mai 1874, six ans environ après le début de la syphile, bien que la diarrhée se sût un peu amendée depuis quel pot temps, M. K..., toujours très assaibli, toujours sujet le se maux de tête, sut à la suite d'une discussion vive, saisi tout à coup d'un accès d'épilepsie avec perte immédiate de la conscience, convulsions généralisées, d'emblée, écume à la houche, urines involontaires, etc. L'invasion, je le répète, paraît avoir été littéralement soudaine, inopinée, et le malade ne connaît l'attaque que d'après ce qui lui en a été dit par le assistants.

A la suite de cet accident il fut décidé, qu'en raison de l'état depuis plusieurs années fort délabré de sa santé, M. K., prendrait un congé illimité et rentrerait en France. Sor k paquebot, pendant la traversée, un nouvel accès se produisit, en tout semblable au premier; puis, quelques jours après un

autre encore, mais fort différent celui-là des précédents. Cette fois, en effet, le malade avait senti d'abord sa main gauche se fermer convulsivement et le bras correspondant se roidir, après quoi, par suite d'un mouvement de torsion du cou, sa face s'était portée vers l'épaule gauche. Enfin, comme attiré par une force invincible vers la gauche, il était tombé sur ce côté et c'est à ce moment seulement, c'est-à-dire plusieurs secondes après le début de l'accès que la perte de connaissance était survenue. Le véritable caractère des accidents convulsifs venait ainsi de se réveller : à partir de là, les accès ne se sont plus présentés jamais que sous forme d'épilepsie partielle ou hémiplégique, tantôt avec perte de connaissance, tantôt, le plus souvent peut-être, sans perte de connaissance.

Depuis le 9 juillet, époque du débarquement à Marseille, jusqu'à la fin d'octobre, autrement dit durant une période de près de quatre mois, ils n'ont pas cessé de se reproduire tous les cinq ou six jours, et quelquefois même plusieurs fois par jour.

Pendant les trois premiers mois, à part la céphalalgie à peu près toujours présente, et localisée comme je le dirai, sur un espace circonscrit dans la région du pariétal droit, les intervalles des accès étaient restés libres de tout accident persistant; mais, dans les premiers jours d'octobre, la contracture commença à s'emparer du membre supérieur gauche, de la main surtout, et à l'occuper d'une façon persistante de manière à le tenir, en permanence, dans la demi-flexion. Elle envahit même, bien qu'à un degré moindre, le membre inférieur correspondant. Il faut ajouter que la main et l'avant-bras contracturés étaient devenus, dans le même temps, le siège de fourmillements incommodes et aussi d'une hyperesthésie exquise: le malade redoutait au plus haut point qu'on heurtât ce membre ou même qu'on le touchât légèrement, et,

si cela arrivait quelquesois par hasard, il poussait des ca violents. Il assurait que, plusieurs sois, un ébranlement con muniqué à sa main douloureuse avait été l'occasion du dévi loppement d'une de ses attaques convulsives!.

Il ne sera peut-être pas hors de propos de vous présent la description des principaux phénomènes qui marquai nt sa accès, telle à peu près que je l'ai recueillie de la bouch d'une personne fort intelligente, témoin des principales phus de la maladie de M. K... J'utiliserai d'ailleurs, dans mon réciles observations, faites par le malade lui-même pendant le cours de celles de ces crises dans lesquelles la connaissant persistait.

Le début des convulsions est constamment annoncé pe une exaspération de la céphalalgie localisée, comme il a ét dit, sur un point de la région pariétale droite. La douleur, à ce moment, prend le caractère pulsatif, et, au bout de quel ques minutes, elle semble se répandre sur la moitié de la faet du cou du même côté. Averti par ces phénomènes prémonitoires, le malade a presque toujours le temps de gagne son lit et de s'y étendre. Alors, on voit le membre supérier gauche se stéchir à l'excès au niveau des articulations de poignet et du coude, et prendre en même temps l'attitut de la pronation forcée; quelques secondes après survienne

^{1.} Il n'est pas sans exemple, on le sait, que les accès d'épilepus par d'origine cérébrale puissent être provoqués par certaines man purre une femme de mon service, la nommée P..., présentant une contract le membres supérieur et inférieur du côte gauche, permanente à ve de degré, mais s'exaspérant considerablement pendant la station dels si marche, les accès spontanés, commencent par le membre inférieur des alors se roidit à l'excès, dans l'extension, le pied prenant l'attitué le pot équin spasmodique, et bientôt survient la trepidation. Le membre meur, puis la face, sont ensuite envahis successivement et la perte de naissance survient dans certains cas. Lorsque les accès ne se ment par duits depuis quelque temps, il est toujours possible d'en provoques de l'ement le développement en relevant brusquement la pointe du post su la trepidation se manifeste, en consequence, presque à coup sûr, et per autres phénomenes de l'accès s'ensuivent. J.-M. C)

les secousses rythmiques qui l'ébranlent dans toute son étendue. La tête bientôt se porte vers l'épaule gauche et est agitée, elle aussi, par ces mêmes secousses; en même temps se produisent dans le côté gauche de la face, des grimaces qui se succèdent rapidement. A son tour, le membre inférieur gauche est envahi; il se roidit dans l'extension forcée, s'élève au-dessus du plan du lit, puis quelques secondes après il est pris de trépidation. Enfin, dans certains accès, la rigidité et les convulsions rythmiques gagnent les parties du côté opposé du corps. Lorsque la perte de connaissance se produit, c'est à ce moment qu'elle survient. Je dois ajouter que plusieurs fois, après avoir éprouvé la sensation d'être attiré vers la gauche, le malade a subi pendant l'accès un véritable mouvement de rotation, s'opérant de droite à gauche, suivant l'axe longitudinal du corps, et s'est trouvé à la fin de la crise couché sur le ventre!.

Tel est l'ordre régulier et constant de la succession des phénomènes convulsifs. Je crois devoir vous faire remarquer incidemment que le mode d'invasion se fait ici conformément à la règle établie par les ingénieuses études de M. H. Jackson. Vous n'avez pas oublié, en effet, que d'après ce médecin distingué — plus d'une fois j'ai pu vérifier l'exactitude de ses assertions à cet égard — lorsque les convulsions, dans l'épilepsie partielle débutant par le membre supérieur, tendent à se généraliser, elles n'envahissent le membre inférieur qu'après avoir, au préalable, gagné la face. Si, au contraire, il s'agit d'un cas où la face est affectée tout d'abord, c'est, après elle, le tour du membre supérieur, et en dernier lieu celui du membre inférieur. Si enfin, comme cela se présentait dans les

Il est remarquable que, choz M. K..., les accès surveusient à pou près ou pres entre cinq et six heures du soir M. Lagneau fils (Maladier syphility de système nerveur Paris, 1860, p. 125), a réuni plusieurs exemples l'éptiques syphilitique dans lesquels les accès se montraient de préference le soir ou la nont.

deux premières observations que j'ai rapportées, les convusions attaquent premièrement le membre inférieur, elles répandent successivement sur le membre supérieur d'abord puis sur la surface. Cet ordre ne paraît être presque jamai interverti : fait non seulement curieux, mais propre encomon le comprend, à éclairer diverses questions appartenanau domaine de la physiologie pathologique.

Encore au point de vue de l'interprétation physiologique relèverai que la céphalalgie, dont l'exaspération annonçail chez M. K..., le développement de l'accès, occupait un espace circonscrit sur la région du pariétal droit, tandis que la convulsions portaient, chez lui, sur les parties du côté gate che. Cette disposition alterne des convulsions et de la douleur de tête, ainsi que la localisation de celle-ci sur un point de région pariétale, se trouvent plus ou moins explicitementsignalées dans un certain nombre d'observations d'épilepart partielle d'originesyphilitique ou indépendante de la syphilis, et peut-être la relation dont il s'agit sera-t-elle, en pareille circonstance, plus souvent mentionnée à l'avenir lorsqu'en s'attachera mieux à la rechercher. Quoi qu'il en soit, il y a là un fait digne d'intérêt lorsque l'on sait que les parties de la surface des hémisphères cérébraux qui sont en rapport avec la région pariétale du crâne, et plus particulièrement les circonvolutions qui bordent le sillon de Rolando (circonvolutions pariétale et frontale ascendantes) sont désignées par les travaux récents comme représentant la zone motrice, ou autrement dit, comme la seule région de l'écorce cérébrale dont l'irritation peut déterminer, sur le côté opposé du corps, la production des phénomènes d'épilepsie partielle. Vous ne devez pas vous attendre toutefois à rencontrer toujours une

^{1.} Voir entre autres les observations du D' Todd : Clinical Lectures est paralysis, etc. Loudon, 1856. — Lect. XVII : On a case of syphilitic distant of the Dura-Mater, p. 391.

partition des convulsions et de la céphalalgie aussi exactecent conforme à la théorie. Vous avez vu, en effet, dans otre première observation, la douleur de tête prémonitoire les convulsions initiales occuper le même côté; je pourrais ter quelques autres exemples du même genre.

Mais il est temps d'en revenir au cas particulier de M. K... urant une longue période de quatre mois, des pratiques hycothérapiques mal réglées, des doses insignifiantes de broure de potassium avaient été les seuls moyens opposés aux
ogrès du mal. Aussi la situation allait-elle empirant chaque
ur, et vers le milieu d'octobre, elle était devenue des plus
quiétantes. Les accès sévissaient de plus belle. Il était
rvenu de l'amnésie, de l'hébétude, une véritable déchéance
tellectuelle : la diarrhée, un instant conjurée avait reparu.

faiblesse était à son comble; le malade, depuis plusieurs
maines déjà, confiné dans sa chambre, se trouvait dans
impossibilité absolue de quitter son lit.

Les choses en étaient à ce point lorsque MM. les docteurs ornuel, Picard et moi, nous nous réunimes en consultation près de M. K... Il fut convenu que l'on agirait aussi énerquement que le permettait l'état général du malade! On escrivit la diète lactée et le nitrate d'argent sous forme de ules; en même temps, on pratiquerait les frictions hydrarriques et l'iodure de potassium serait administré sous forme lavements à la dose de 3 à 5 grammes pour les 24 heures. Grâce au concours intelligent de parents dévoués, nos

Dans plusieurs cas d'épilepsie partielle que j'ai observés, la doulour de prémontoire des acces était localisée sur danx points à la fois : l'un sié int dans la region parietale d'un cote, l'autre sur la région temporale de litre c'he. La doulour parietale occupait toujours, dans ces cas, le côte une au siège des écnyulsions, (J-M. C.

Les bous effets des preparations mercurielles contre l'état cachectique i releve de la syphilis tertiaire out été parfaitement mis en relief par le Reade du l'elfast, dans un passage intéressant de son livre : Syphilitie crions of the necrous System. London, 1867, p. 18.

prescriptions furent suivies pour ainsi dire au pied de lettre. Les résultats obtenus furent immédiatement des plu encourageants. Au bout de huit jours seulement, il était devenu évident déjà que le mal n'était pas au-dessus des resources de l'art; un seul accès nouveau s'était produit le 30 octobre; la contracture permanente avait disparu comme par enchantement, l'état général enfin s'était notablement amélioré. Huit jours plus tard, le malade avait pu quitter sot lit et faire quelques pas dans sa chambre.

Au commencement de décembre, il était deveau capable de sortir de chez lui et de faire en voiture d'assez longue promenades; à la fin de ce mois, il s'était plusieurs fois pour mené à pied en plein air, pendant plus d'une heure. Deput le 30 octobre, les accidents nerveux n'avaient plus reparu.

Malheureusement, durant le cours des six premiers mai de l'année 1875, la diarrhée contractée en Cochinchme. A manifesta de rechef à divers intervalles, et, en consequence la reprise projetée du traitement mixte à interruptions de put pas être mise à exécution d'une façon régulière. Trosse quatre fois, durant cette période, il se produisit des rechales de l'affection cérébrale, marquées par des accès épileptiformes moins intenses toutefois, et beaucoup plus rares que procèdemment. Mais enfin, pendant un séjour de plusieurs mois l'Amélie-les-Bains, l'état de l'intestin s'étant modifie le le façon la plus heureuse, le traitement de l'affection convulsit put être repris sérieusement et prolongé pendant un laps d'temps suffisant; à la suite de ce traitement, les accidentante veux disparurent définitivement.

M. K... est venu me rendre visite à la sin de 1866; depuis près de 14 mois, il n'avait plus éprouvé d'attaques sa santé d'ailleurs s'était tout à sait rassermie. Il était est point de partir pour nos colonies d'Amérique où il comptes reprendre immédiatement ses anciennes sonctions.

Ce serait s'abuser sans doute que de compter toujours sur des résultats aussi heureux que ceux qui ont été obtenus dans les trois observations qui précèdent, et je n'ignore pas qu'il serait aisé de citer nombre de faits de syphilis cérébrale avec épilepsie partielle où, malgré l'assistance d'un zèle éclairé, les choses ont mal tourné. Je ne puis m'empêcher de croire, cependant, que, dans les cas où la nature des accidents nerveux étant reconnue à temps, le plan de traitement proposé pourra être mis à exécution, l'insuccès sera l'exception!.

1 La paralysie motrice transitoire d'un membre, aurvenant tout à coup, saux être précédée de contracture ou de convulsions toniques et se reproduisant à plusieurs reprises, à des intervalles plus ou moins eloignés, doit être placee, a côté de l'épilepsie partielle, parmi les manifestations si variées de la

syphilia cerebrale.

En septembre 1872, je fus consulte par M. A..., officier dans un régiment de cavalene, pour une céphalaigie à peu près permanente datant de six semaines environ et qui deja, à plusieurs reprises, s'était montrée dans le contant de l'année. En outre de la douleur de tête, il y avait des troubles dyspeptiques très accentues, souvent des vomissements, une grande prostration des forces, de l'amaignusement, une anemie profonde. Le siège de la éphalaigie ne se trouve malheureusement pas précisé dans la note que j'at conservée.

M. A. avant contracté un chancre induré quinze ansauparavant et depuis cette epoque jusque dans ces dermers temps, il n'avait pas cessé d'être soums de temps a autre, pour ainsi dire chaque année, à l'emploi de préparations mercurielles, d'iodure de potassium principalement, dans le but de combattre divers accidents qui toujours étaient rattachés, à tort ou a raisou, par les médecins consultés, à la syphilis. Sous l'influence de je ne sais quelles préoccupations, je meconnus, je dois l'avouer, pendant près d'un mois, le véritable caractère de la céphalalgie et des autres phénomènes qui l'accompagnaient. Aussi les accidents allaient-ils s'aggravant.

Un jour on m'apprit que, depuis quelque temps, M. A... éprouvait de temps a autre, ce qu'on appelant des absences. Il s'arrêtait soudain, l'œil fixe, au milieu d'une conversation, pâlissait, et au sortir de ces sortes d'accès, qui duraient à peune quelques secondes, il restait pendant un certain temps comme héboté. D'ailleurs rien qui ressemblât à de l'aphasie; pas traces de convulsions sur aucun point au début de la crise. Le malade n'avait, lui, aucune connaissance de ces absences, dont il était du reste asser disposé à

nier l'existence.

Un soir, vers sept heures, on vint me chercher en toute hâte. M. A... avait sté frappé, deux heures auparavant, pendant une absence dont la durée a'avait pas depasse le terme ordinaire, d'une paralysie subite affectant le membre supérieur gauche. En revenant à lui, il avait trouvé ce membre absolument inerte, flasque, pendant le long du corps. Je constatai que la paralysie était limitée jau membre supérieur gauche qu'elle occupait dans toute son étendue, et qu'elle n'intéressait ni la face, m le membre inférieur

Les lésions de la pachyméningite gommense circonscritavec participation des membranes subjacentes, paraissent et le substratum anatomique le plus habituel de l'épilepsie partielle syphilitique. On les trouve déjà décrites avec une cataine précision, dans une observation relative à cette affection publiée par Todd, en 1851. Deux planches chromo-lithe graphiées annexées à l'ouvrage de M. G. Echeverria et que donnent des lésions, qu'on n'a pas l'occasion fréquente d'rencontrer dans les autopsies, une représentation fidèle, comment également un cas d'épilepsie partielle. Il en est de même d'une figure dessinée par Lackerbauer et publiée par M. La cereaux dans son Traité de la syphilis. Malheureusement les faits cliniques que ces figures sont destinées à illustra laissent beaucoup à désirer.

En dehors de l'épitepsie partielle, des formes cliniquestes diverses de le syphilis cérébrale peuvent relever encore de la pachyméningite gommeuse. Il n'est plus guère douteux su-

du côté correspondant. Les personnes présentes m'assurèrent qu'a avenument il ne s'était produit rien qui ressemblat a des convulsions il n'estait d'ailleurs aucun trouble de la sensibilité dans la partie paralyse d'anesthésie, ni analgésie, ni fourmillement. La monoplégie s'ament la persensivement, pendant la sorrée, d'une façon très rapide. Le lendemain mans, d'une existait plus de traces

Les diverses circonstances qui viennent d'être relatées me frappères privement : l'influence de la syphilis ne me paraissait plus méconimients à j'étais désireux de regagner su plus vite le temps pordu; j'institua, ne settement le traitement mixte, suivant la methode dont il a eté pluse is forquestion dans le contant de la présente leçon.

Un nouvel accès de monoplegie brachiale gauche, en tout semblable au cedent et dont la durce ne dépasse pas quatre ou cinq heures, se postent trois ou quatre jours après le commencement du traitement : ce fut le demot La cephaladgie, l'anemie. la prostration des forces dispararent, elles es avec une rapidité merveilleuse et de façon a montrer aux plus incredue de cette fois j'avans touché juste. Le traitement fut continue avec les un continue recommandées poudant près de trois mois.

J'ai reç i il y a cinq on six mois des nouvelles de M. A.. J'ai eté heurent d'apprendre que, depuis l'epoque où je l'avais perdu de vue, aucun a cidei n'avait reparu. (J.-M. C.)

1. Medical Gazette, January 1851, et Clinical Lectures, loc. rd.

2. On Epilepay. New-York, 1870, Pl. III et VI.

3. Parts, 1866. Pt. II, fig. 6.

jourd'hui que ces différences souvent si prononcées dans l'expression symptomatique d'une même altération organique, dépendent surtout du mode de localisation de celle-ci à la surface des hémisphères. Suivant la théorie fondée sur des travaux récents, les plaques gommeuses dans l'épilepsie partielle devront siéger à la surface des circonvolutions frontale ou pariétale ascendantes ou, tout au moins, dans leur voisinage immédiat; la réalité du fait n'a pas encore été régulièrement vérifiée, que je sache, quant à présent, mais elle ne tardera pas, sans doute, à l'être; en attendant, je puis faire remarquer que, dans la planche d'Echeverria déjà mentionnée tout à l'heure, il est aisé de reconnaître que les lésions gommeuses de la pie-mère occupaient le voisinage du sillon de Rolando, en arrière de lui, non loin de la scissure médiane, c'est-àdire une région appartenant, pour une part, au domaine de la zone motrice corticale.

Tant que l'épilepsie partielle syphilitique n'est pas invétérée, tant que les accès qui la constituent cliniquement restent séparés par des intervalles libres de tout symptôme permanent, la substance grise cérébrale, au contact de la pie-mère altérée, n'a subi encore, tout porte à le croire, que les lésions du genre de celles qu'on a quelquesois appelées dynamiques, lésions transitoires en tous cas, et non désorganisatrices. Il se produirait, en pareil cas, suivant H. Jackson, dans la substance nerveuse, en conséquence d'un processus irritatif déterminé par le voisinage, une sorte d'emmagasinement, d'accumulation de force dont la dépense se ferait de temps à autre, sous l'influence des causes les plus banales et souvent inaperçues, par une sorte d'explosion d'actes moteurs désordonnés, convulsifs, soudains, portant sur le côté du corps opposé au siège de la lésion méningée. La décharge sera suivie d'un épuisement momentané dont la traduction clinique est la paralysie temporaire avec flaccidité, qui s'observe

en réalité très fréquemment à la suite des accès d'épilepsis partielle, dans les parties même, qui ont été le siège principal des convulsions. Si ce n'est pas là, à proprement parler, une théorie régulière, c'est tout au moins une manière ingénieuse de grouper les faits.

A la longue, par suite de la répétition de ces actes, ou par le fait de l'extension progressive des lésions méningées à la substance nerveuse, celle-ci s'altère à son tour profondément; alors en même temps que se produisent les dégénérations secondaires descendantes, l'hémiplégie permanente et indélébile peut survenir !.

Ces considérations anatomo-pathologiques et physiologiques concourent, vous le voyez, à faire ressortir, une fois de plus, l'importance des décisions promptes et énergiques en matière d'épilepsie partielle d'origine syphilitique.

1. Bur la production des dégénérations secondaires à la suite des légions de la sone motrice corticale : Voir Charcot, Leçons sur les localisations dens les maladies du cerveau, p. 160. Paris, 1876. — M. Hanot a présenté en 1870, à la Seciété anatomique, un exemple recueilli dans le service de M. Charcot, de dégénération descendante, avec hémiplégie permanente, consécutive à une lésion gommeuse cérébrale. (Bull. de la Soc. anat., 1870, p. 431.) (B.)

2. Consulter aussi: A case of syphilitic Disease of the Brain, by J. Dresch-feld (The Lancet, 1877, vol. I, p. 268). Cette observation est particulièrement intéressante au point de vue de la localisation des lésions.

APPENDICE



APPENDICE

I.

Luxations pathologiques et fractures spontanées multiples chez une femme atteinte d'ataxie locomotrice; par J.-M. Charcot.

(Voyez : Luçon IV, p. 62.)

L'observation dont je vais faire connaître les détails offre un nouvel exemple de ces troubles trophiques des parties périphériques, produits en conséquence d'une lésion du centre nerveux spinal, et sur lesquels j'ai appelé l'attention des physiologistes et des médecins. Il s'agit dans ce cas d'arthropathies et de fractures spontanées multiples survenues chez une femme atteinte d'ataxie locomotrice progressive.

Observation. — Ataxie locomotrice progressive. — Luxations et fractures spontanées consécutives. — Luxation ilio-publienne complète de l'articulation coxo-fémorale gauche. Raccourcissement du femur gauche. — Fracture du col anatomique du fémur gauche. — Luxation ilio-ischiatique complète de l'articulation coxo-fémorale droite. — Luxation sous-coracoïdienne complète de l'articulation scapulo-humérale gauche. — Fracture consolidée à cal difforme et oblique des deux os de l'avant-bras gauche. — Arthrite chronique de l'articulation scapulo-humérale droite. — Fracture consolidée à cal volumineux des deux os de l'avant-bras.

La nommée A. C..., âgée de 57 ans, domestique, a été admise à la Salpêtrière, comme infirme, le 8 février 1866. Elle est

^{1.} Observation rédigée d'après les notes requeillies par M. BOURNLVILLE. Voyez aussi : Forestier, thèse de Paris, 1874, faite avec la collaboration de M. Bourneville.

entrée à l'infirmerie de l'hospice, salle Saint-Jacques, n° 23, 14 15 octobre 1873.

Cette femme a eu neuf enfants; sept d'entre eux sont morts entre 5 et 15 mois. Une autre a succombé à l'âge de 34 ans, 🕬 suites d'une couche. Il n'y a rien à noter dans les antecedents de la malade, si ce n'est de fortes migraines, accompagnée de vomissements, coïncidant le plus souvent avec les règles La migraines ont en grande partie disparu vers l'àge de 35 au (1850), époque à laquelle ont apparu les douleurs fulgurantes qui marquent le début de la maladie actuelle. Ces douleurs on occupé tout d'abord les membres inférieurs, les mollets surtou et les cous-de-pied : « Je sentais, dit-elle, comme des éclairs m passer dans les jambes »; elles étaient violentes, plus fortes 🖡 nuit que le jour, revenaient par crises, lesquelles durant environ de 12 à 15 heures. Vers le même temps survint un sertiment habituel de constriction douloureuse à la base de l' poitrine. Les crises douloureuses qui, dans les premiers temps se montraient toutes les trois semaines environ, devinrent, 🙉 la suite, plus fréquentes et plus violentes. Elles auraient attein leur maximum d'intensité et de fréquence vers l'âge de 38 ans

A l'âge de 42 ans, à la suite d'engourdissements dans le predroit, la malade remarqua un jour que la cuisse de ce côté dat considérablement tuméfiée; le membre, sur ce point, avait paraît-il, presque doublé de volume. Cette enflure ne s'accompagnait ni de rougeur, ni de douleur; elle n'empêcha pas C... de continuer, comme par le passé et sans gêne notable, son service de domestique. L'enflure et l'engourdissement persistèrem pendant plusieurs mois. Ces symptômes étaient en voie d'amendement, lorsque, un matin (1858), en descendant de son la la malade remarqua avec étonnement qu'elle boitait, et que su membre inférieur droit s'était raccourci. Il s'était produit pendan la nuit, dans le lit, sans douleur, une luxation de la hanch droite.

La marche, à partir de cette époque, sut rendue difficile mais non impossible, tant s'en faut; car C..., devenue incapable de continuer son service de domestique, put encore, néanmoint pendant près d'un an, se rendre chaque jour à pied dans de hôtel meublé éloigné de sa demeure et où on l'occupait à sais des lits.

Vers le commencement de l'année 1859, survint dans le pir gauche un engourdissement semblable à celui qui, dans le tempt avait occupé le pied droit. Cet engourdissement durait depui plusieurs mois, lorsqu'une nuit, à la suite d'un mouvement as le lit, un craquement se produisit dans la hanche gauche

A partir de ce jour, les deux membres inférieurs étant égalent racconrcis, tout travail actif devint désormais impossible. se fit transporter à l'hôpital de la Charité, où elle demeura adant quatre mois. A cette époque, elle pouvait encore se ir debout et marcher même, en s'appuyant le long des murs. le éprouvait, comme par le passé, de temps à autre, des crises douleurs fulgurantes dans les membres inférieurs. Ces douars ne s'etaient pas montrées encore dans les membres supéeurs.

Après sa sortie de la Charité, C... fut admise successivement ns divers hôpitaux; enfin, elle rentra, en juillet 1865, à Hôtel Dieu, dans le service de M. Vigla. A ce moment, la made se servait très bien de ses membres supérieurs, qui n'étaient siège d'aucune douleur; quant aux membres inférieurs, où douleurs fulgurantes continuaient à se produire de temps en mps, elle pouvait, au lit, leur imprimer des mouvements énerques; mais ces mouvements étaient devenus désordonnés, ll coordonnés, rappelant ceux des ¢ jambes d'un polichinelle ». es diverses jointures de ces membres avaient acquis une laxité strême; aussi C... pouvait aisément « embrasser son pied », porter même derrière sa tête, toutes choses qu'il lui était possible de faire autrefois. Un jour, étant au lit, et voulant are montre de sa souplesse, elle porta son pied gauche vers sa uche, comme pour l'embrasser, et dans ce moment le fémur uche se fractura.

Les douleurs fulgurantes commencèrent à se montrer dans les embres supérieurs un an environ après l'admission de C... à ospice de la Salpêtrière (fin de 1866), et depuis lors, elles out pas cesse de survivre par crises. Elles siègent, tantôt sur point, tantôt sur un autre; jamais elles ne se montrent aussi olentes que celles qui, de temps en temps, occupent encore les embres inférieurs. Les mouvements dans les membres supécurs n'ont ete affectés que dans ces derniers temps. Aussi, à la de juin 1873, C... pouvait encore sans difficulté porter ses iments à sa bouche, se livrer à des travaux d'aiguille, ramasser er son let les objets les plus délicats, un brin de fil, une aiguille, pendant, il lui arrivait parfois de ressentir de la roideur dans doigts, qui se redressaient obstinément. En dehors de cela, n'existait à cette date, dans les membres supérieurs, aucune ace d'incoordination motrice.

Vers le milieu de juillet 1873, C..., au moment où elle changeait

de position dans son lit, se fractura les deux os de l'avant-bre gauche. Elle ne saurait dire au juste comment cette fractus s'est produite; mais il est certain qu'il n'y a eu ni chute, teffort violent. Aucun appareil n'a été appliqué. La consolidation s'est faite assez rapidement; le cal est volumineux, difform Depuis l'époque où cet accident a eu lieu, la main gauch présente une déformation particulière qui tend chaque jour s'accuser davantage. Les éminences thénar et hypothénar en rapprochées l'une de l'autre; le pouce allongé repose au l'indéqui est légèrement fléchi. Les autres doigts sont également du la demi-flexion.

Trois mois après (septembre 1873), dans le temps où the s'aidait de la main droite pour se redresser sur son lit, l'aventras droit s'est fracturé à son tour vers la partie moyenn Aucune douleur ne s'est fait sentir au moment où la fracture de survenue. Un appareil a été appliqué. La consolidation su faite assez promptement, sans grande difformité. La main droit commence à présenter une déformation analogue à celle qu'our la main gauche. Les mouvements des divors segments le membre sont faciles encore et réguliers. C... peut porter avert main droite ses aliments à sa houche, ramasser de menus des jets, etc. Enfin, le 11 octobre 1873, à la suite d'un mouvement insignifiant, une luxation de l'épaule gauche s'est produte. L'épaule, au préalable, n'avait pas présenté de gonflement, et le malade n'y avait ressenti aucune douleur.

Vers la même époque, des troubles de la vision sont remarque pour la première fois : de temps à autre, les objets paraissen doubles: des étincelles passent parfois devant les yeux. Un boll que la pupille droite est, d'une manière permanente, plus dilate

que la gauche.

Etat actuel (relevé le 26 novembre 1873. A ma prière, mon collègue, M. le D' Meunier, chirurgien de la Salpétrière, a best voulu étudier et décrire avec grand soin les lesions que presentent chez C... les os et les jointures. Je reproduis in extens la note qu'il a eu l'obligeance de me remettre à ce sujet :

Membre inférieur gauche. — Il est très raccourci et mesure 62 centimètres de l'épine iliaque antérieure et supérieure à la malléole externe. Il est placé sur le côté externe dans l'abiation et dans la rotation en dehors. Il n'y a à signaler aucure particularite notable pour le pied, la jambe, le genou et m'inspour la partie inférieure de la cuisse. C'est la partie supérieure de la cuisse ainsi que la hanche, et comme siège proces. C'est l'articulation coxo-fémorale qui est lésée. Le grand trochante

abaissé et dans une position telle, qu'il est porté du côté la partie postéro-externe de la cuisse. Il se trouve situé à une tance d'environ 12 centimètres de l'épine iliaque antérieure supérieure, lorsque le membre est placé dans la rectitude

DY. PLANCHE VI.

Toute la partie interne de la cuisse, à partir de 8 centimètres dessus du condyle interne du fémur, présente successivement plis transversaux, plus ou moins profonds, que l'on peut luer à environ une douzaine; les uns occupent toute l'étende de cette partie interne la dépassant même en arrière; les tres, plus rapprochés du pli de l'aine, dépassent la partie anieure de la cuisse et se prolongent même, sans l'atteindre, que vers la partie latérale externe.

Sur la partie externe de la cuisse se trouvent quelques bourets de peau, dans le sens longitudinal du membre, bourrelets

façant par les mouvements.

La forme de la cuisse est celle d'un cône tronqué. — La cuisse tentière est raccourcie, et mesure depuis l'épine iliaque drieure et supérieure jusqu'au condyle interne du fémur une

gueur de 23 centimètres.

L'articulation de la hanche jouit de ses six mouvements, la zion, l'extension, l'adduction, l'abduction, la rotation et la cumduction. Le mouvement d'extension est limité. Le moument d'abduction est le plus étendu, la jambe et la cuisse avant être placees entièrement sur leur partie latérale externe elles reposent sur le plan du lit. Ces mouvements sont ceux cutes par la malade elle-même. On peut les produire aussi aplètement qu'ils sont décrits ci-dessus. Dans les mouvements voqués on entend parfois, surtout quand le membre est cé dans la rotation en dehors, des craquements très prononcés, sans doute au frottement de deux surfaces rugueuses.

Sous induisons de la description ci-dessus qu'il y a une ution de la hanche. La tête fémorale étant portée en haut et dedans, la variete de luxation est celle désignée sous le nom fuxation ilio-pubienne; ajoutons que cette luxation est com-

le et de cause pathologique.

partie inferieure ni dans sa partie moyenne, jusques et y partie le grand trochanter. Dans toute cette partie de la diamentation de volume. Il n'on est pas de même plus haut, où trouvens l'impuissance du membre, celui-ci ne pouvant détaché complètement du plan du lit, surtout le talon. Il

existe également, à la racine du membre, de la mobilité anormale, ainsi que de la crépitation, caractères indiquant une fracture au col anatomique du fémur; par suite fracture intracture : tels sont les signes rationnels et sensibles les plus accusés qu'il nous soit permis de constater par l'examen.

Membre inférieur droit. — Sa longueur est de 74 centimètres, par conséquent de 12 centimètres de plus que celui du cité opposé; cette longueur est mesurée depuis l'épine iliaque anterieure et supérieure, jusqu'à la malléole externe. Le membre est placé dans la rotation en dedans, le genou et le bord mirieur du pied reposant sur le plan du lit. Des plis moins noubreux mais plus obliques que ceux décrits pour le membre apposé existent à la partie interne de la cuisse depuis le bod interne du genou jusqu'au pli de l'aine. On peut en compter 💵 ou sept assez marqués, s'étendant depuis le genou ainsi que depuis la partie interne de la cuisse jusqu'à quelques centimetres de l'épine iliaque antérieure et supérieure. Ces plis remontent obliquement de bas en haut, de dedans en debors, pour se diriger dans un sens oblique et presque vertical. -- Le grand tochanter est remonté et placé sur une ligne qui joindrait transversalement l'épine iliaque antérieure et supérieure à l'ischeu.

Les divers mouvements de l'articulation coxo-fémorate droise peuvent être exécutés par la malade elle-même. On peut aussi les provoquer; mais tandis que les mouvements d'adduction el de fiexion sont exagérés, par contre les mouvements d'abduction et de rotation en dehors sont limités et même notablement diminués. C'est en produisant ces mouvements que l'on épropula sensation de craquements dans l'articulation coxo-femotale. Le fémur, dans toute sa longueur ainsi qu'à ses deux extermités, ne presente aucune solution de continuité et aucuse augmentation dans son volume; la tête du fémur peut so sent facilement à travers la peau, du côté de la partie externe de la hanche. Elle est portée directement en arrière et en haut le existe donc là une tuxation ilio-ischiatique.

Membre supérieur gauche. — Il présente des lésions à l'epaule et à l'avant-bras. Le bras mesure, depuis l'acromion jusque l'épitrochlée, une longueur de 31 centimètres. Il est par coesquent un peu allongé. Le moignon de l'épaule est manifestement aplati. La paroi antérieure du creux de l'aisselle presente plusieurs plis verticaux. Les mouvements divers de l'articulaties scapulo-humérale sont produits spontanément avec une vivat de anormale, conséquence de l'ataxie dont est atteinte la malific. On peut également provoquer ces mouvements; le mouvements

d'élévation du bras est le plus limité; les mouvements d'adduction sont diminués, la malade ne pouvant rapprocher complètement le bras du tronc; les signes de la luxation existante ne sont pas très accusés; toutefois, nous trouvons, en palpant le creux de l'aisselle, la tête humérale rapprochée de la partie interne et abaissée. Nous concluons de cet ensemble de signes à une luxation sous-coracoïdienne complète; la crépitation est très accusée dans les mouvements. Le reste de l'humérus est sain.

L'avant-bras gauche paraît légèrement raccourci; il présente une augmentation de volume dans son tiers supérieur. Nous trouvons là, en effet, un cal un peu difforme occupant les deux os, commençant au niveau du tiers supérieur du cubitus à près de six centimètres de l'olécrane, pour se diriger en descendant de l'avant-bras du côté du radius. Ce cal décrit une courbe à convexité en avant et à concavité en arrière. Il s'étend jusqu'à près de quatre centimètres de l'apophyse styloïde du radius. Il englobe tout l'espace inter-osseux vers le tiers supérieur de l'avant-bras, surtout postérieurement. Ce cal volumineux, allongé de haut en bas et de dedans en dehors, est l'indice d'une fracture ancienne et consolidée. Cette fracture spontanée a intéressé les deux os, le cubitus à son tiers supérieur, le radius à sa partie moyenne, c'est-à-dire qu'il y a eu là une fracture oblique de l'avant-bras. Le cal, tel qu'il vient d'être décrit, gêne notablement les mouvements de flexion et d'extension des doigts. Les doigts de la main gauche sont habituellement allongés, mais leur extension comme leur flexion se font complètement; toutefois, dans l'état habituel, les doigts sont placés dans une position différente les uns par rapport aux autres, l'indicateur étant celui dont l'allongement est permanent.

Membre supérisur droit. — Sa longueur, mesurée depuis l'acromion jusqu'à l'épitrochlée, est de 29 centimètres : il est, par conséquent, moins long de 2 centimètres que celul du côté opposé ; il ne présente point de luxation de l'épaule. Les mouvements de l'articulation scapulo-humérale se font tous en totalité. Il y a seulement par moments quelques craquements dans les mouve-

ments, ce qui est l'indice d'une arthrite commençante.

L'avant-bras présente des lésions analogues, sinon identiques, à celles décrites ci-dessus pour l'avant-bras gauche. Il existe là un cal volumineux dont nous allons faire la description. Ce cal est l'indice d'une fracture ayant intéressé les deux os près et audessous de la partie moyenne. Le cal le plus volumineux est celui du cubitus; il est placé sur le bord interne de cet os. Ce

cal a une longueur d'environ 4 centimètres et descend jusqu'il cette même longueur de la partie inférieure de cet os. L'epaissen en est d'environ 3 centimètres; beaucoup moindre en longuez est le cal du côté externe, c'est-à-dire celui du radius, est épaisseur pouvant être considérée comme sensiblement la même que celle de son os congénère. Les mouvements des doigts, cert à-dire ceux produits par l'action des muscles flechisseurs de extenseurs des doigts, se font beaucoup plus aisément que ceut exécutés par les membres du côté opposé. Cette facilité plu grande des mouvements doit être attribuée aux conditions dans lesquelles nous trouvons l'avant-bras.

En résumé, il y a eu là une fracture complète des deux en, que est aujourd'hui consolidée et présente un cal volumineux.

Je compléterai cet exposé par quelques détails relatifs surtou à divers troubles de la sensibilité et du mouvement et à l'etal général.

Appareil de la digestion. — La langue, tirée hors de la bouchte est animée d'un léger tremblement, prononcé surtout vers a pointe, du côté droit. L'appétit est bon; la déglutation facile. Au cun trouble de la défécation. La malade a éprouvé, a plusieur reprises, des douleurs fulgurantes occupant la partie inference du rectum et les grandes lèvres. Ces douleurs sont, en general, moins intenses que celles qui se montrent dans les membres

Circulation et respiration. — Pouls petit, régulier, moyennement fréquent; cœur à l'état normal. — L'auscultation et la procussion ne donnent, en ce qui concerne les poumons, que des resultats négatifs.

La fonction urinaire est normale. Les urines ne présentent sucune alteration dans leur constitution physique et chimaque.

Il s'est produit chez C..., dans le courant de ces dernières années, un amaigrissement considerable. Elle mesurait autre la 85 centimètres à la ceinture; aujourd'hui elle ne mesure plus per 64 centimètres. C'est surtout depuis 1868 que cet amaigrissement a fait des progrès.

Les côtes sont solides et ne cèdent nullement à la pressit, ainsi que cela a lieu habituellement dans l'ostéomaiacre. Le bassin, non plus que les doigts des mains, ne presentent les deformations qui se lient en général à cette affection.

Mouvements, sensibilité. — On constate que les mouvements des membres inferieurs, tout limités qu'ils soient, sont encordonnés; de assez energiques, mais ils sont manifestement incoordonnés; de plus, la malade a perdu complètement la notion des positions

imprimées à ses membres. — Les mouvements provoqués, comme les mouvements spontanés, se font d'ailleurs absolument sans douleur.

Sur les membres la malade perçoit le contact, le chatouillement, le pincement, la piqûre d'épingle. Il n'y a pas de différence appréciable sous ce rapport entre les deux membres inférieurs. Il paraît manifeste, toutefois, qu'au niveau des pieds, la sensibilité est notablement émoussée. — L'exploration de la sensibilité au froid fournit les résultats suivants: Si, après avoir fermé les yeux de la malade, on applique sur les différents segments des membres inférieurs un vase en étain, c'est tantôt une sensation de brûlure qui est accusée, tantôt une simple sensation de contact. Ni le froid ni le poids du vase ne sont sentis. Mais si, pendant l'expérience, on laisse la malade regarder, elle parvient après avoir fait une sorte d'effort pour saisir la sensation vraie, à reconnaître qu'elle s'est trompée tout d'abord et que l'objet qui la touche est réellement froid.

La malade ne peut plus se servir actuellement du membre supérieur gauche, même pour s'aider à manger. Elle a peu de force dans la main de ce côté et l'incoordination motrice est très prononcée dans tout le membre, que les yeux soient ouverts ou fermés lors de l'accomplissement des mouvements. C'est surtout depuis un mois que l'incoordination des mouvements s'est accusée. Les divers modes de la sensibilité sont là conservés. Cependant la malade ne distingue pas nettement la différence qu'il y a entre deux corps inégalement froids. — Les mouvements du membre supérieur droit sont moins profondément affectés; l'incoordination y est moins accentuée; elle s'exagère notablement lorsque les paupières sont closes. Aujourd'hui, c'est à grand'peine qu'elle peut, à l'aide de cette main, porter un verre à sa bouche.

Décembre 1876. — Les craquements de l'épaule droite s'accusent de plus en plus; on n'observe sur cette jointure ni douleur ni gonflement.

15 décembre. — C... a remarqué depuis quelques jours qu'elle ressentait des craquements dans l'articulation temporo-maxillaire gauche. On reconnaît que la jointure en question jouit d'une mobilité exagérée. Les mouvements spontanés ou provoqués n'y produisent d'ailleurs aucune douleur!

^{1.} Cette malade est morte en 1876, de la rupture d'un anévrisme de l'aorte.

— La moelle épinière présentait une sclérose des cordons postérieurs, caractéristique de l'ataxie locomotrice progressive. — Les lésions sur lesquelles nous devons insister ici sont celles des os et des articulations.

Cette observation n'a pas besoin, je pense, d'être accorpagnée de longs commentaires; les enseignements qu'el renferme s'imposent, en effet, pour ainsi dire, d'eux-même

Les circonstances particulières dans lesquelles, sous l'a tion de causes traumatiques tout à fait insignifiantes, se so

Les deux omoplates qui ont été fracturées sont raccourcies parce que fragment inférieur à remonté sur la face postérieure du fragment supere.

— Elles nous montreut un cal assez régulier et complet à droite, crient et incomplet à gauche en ce seus que la fracture, qui a la forme d'un au droit à sommet interne, n'est consolidée que dans sa partie verticale. Le deux lèvres de la portion horizontale de la fracture ne sont pas soudement revêtues de vegétations osseuses. — Les fractures siègent à la partie partie de la fosse se us-épimense.

La claricule gauche présente une fracture consolidée, située a l'unua

son quart externe avec ses tross quarts internes.

Le cubites et le radius du côté droit offrent descals volundaoux consècut à des fractures qui se sont produites à l'union du tiers inférieur avec le be

moyen. L'un et l'autre sont raccourcis.

Sur le cubitus gauche, on trouve un cal très gros a la jonction de supérieur avec les trois quarts inferieurs. Du bord externe et postérieur de cal part une jetée ossense qui se dirige obliquement en has, on decreta une courbe a concavite postérieure, et va a unir au radius un peu au terre du tiers superieur. — Le radiue, qui a ete fracturé a sa partie myenze présente un cal long de cinq a six centimetres, volumment, et quant donne unissance a une autre jetée ossense, laquelle vient s'anir a la béantérieure du cubitus, de telle sorte que la jetée supérieure est autre em mon des deux es et l'inferieure, au contraire, à leur partie anterieure. — Desseu côtes, les es des avant-bras sont raccourcis, principalement les radius et particulièrement le radius gauche. (Planent IX.)

Les articulations coxo fémorales nons présentent les léss une hat no Per de arthropathies des ataxiques. A droite et à grache, le rebord et accus l'état normal des cavites cotyloïdes est en grande partie effacé il a me dispara dans la moitie inferieure, surtout à droite. En effet, de ca cite, le cavité cotyle de n's plus qu'un contimètre de profondeur a droite et a partie cotyle de n's plus qu'un contimètre de profondeur a droite et a partie cotyle de profondeur a droite et a partie de partie de partie de profondeur a droite et a partie de partie de

un centimetre et demi à gauche.

Les ténous sont encore plus prononcées du sôte des fémors. — A dram la tête, le col et une portion notable du grand trochanter ont disparu — le ganche, la tete n'existe plus, le col persiste, mais rudimentaire réduit deux tiers de son volume; le grand trochanter est usé et ce qui reduit deux trémite supérieure du femur vient aboutir à un cal préguleur, officant de partie inferieure et antérieure, une sorte de jetes trangulaire en terme lamelle séparée de la face correspondante de l'es par un intervalle set quatre millimetres. En un mot, outre la lésion due à l'arthropathe, est avons la une fracture Presque tout le fragment supérieur s'est defruir atrophie, par frottement, et la partie persistante s'est souden avec le frament inférieur. — Des lésions que nous venens de decrire, il service encore que, tandis que le fémur droit à 50 centimètres de longueur, le case n'a plus que 10 centimètres, (Plancies X.)

On voit, par la description qui precède, qu'il s'agit de lessons tres mucsantes et d'un genre tout a fait particulier et qu'on ne rencontre pas des "

formes ordinaires de l'arthrite séche.

produites les diverses fractures, aussi bien celle de la cuisse que celle des deux avant-bras, ne permettent pas de reconnaître dans ce cas l'intervention de l'une quelconque des influences qui, dans la règle, président au développement des fractures dites spontanées. C'est ainsi, par exemple, qu'il y a lieu d'éliminer toute action d'une prédisposition héréditaire, ou encore celle d'un élément diathésique tel que la syphilis, le cancer, la goutte, le rhumatisme. J'ajouterai que les diverses parties du squelette, les côtes en particulier et les os du bassin, ne présentent chez la malade aucune des lésions qui, cliniquement peuvent servir à caractériser l'affection désignée sous le nom d'ostéomalacie; enfin, et c'est là un point qu'il importe de bien mettre en relief, on ne saurait invoquer non plus l'existence d'un trouble de nutrition du tissu osseux résultant d'une inactivité fonctionnelle prolongée des membres, consécutive elle-même à l'affection spinale. Tous les détails de l'observation établissent, au contraire, clairement, en ce qui concerne les membres supérieurs, que les fractures s'y sont produites à une époque où ces membres jouissaient encore de tous leurs mouvements physiologiques, la maladie spinale n'étant représentée là que par des accès de douleurs fulgurantes; et, pour ce qui est du membre inférieur gauche, il possédait encore, lui aussi, lorsque le col du fémur s'est brisé, des mouvements étendus et énergiques, modifiés seulement, depuis quelque temps déjà, par l'incoordination motrice.

Après ces éliminations successives, on est conduit à admettre, si je ne me trompe, comme une hypothèse au moins fort vraisemblable, que la fragilité des os a été ici une conséquence en quelque sorte immédiate de la lésion des centres nerveux. Cette hypothèse, se rattachant étroitement à celle que j'ai proposée autrefois, lorsqu'il s'est agi de déterminer le mode pathogénique suivant lequel se produisent les arthropathies des ataxiques, je crois pouvoir me dispenser de rentrer à ce propos dans la discussion, et je me bornerai à renvoyer le lecteur aux arguments que j'ai déjà fait valoir à plusieurs reprises!

^{1.} Sur quelques arthropathies qui paraissent dépendre d'une lésion du cerveau ou de la moelle épinière, in Arch. de Phys., t. 1er, p. 161. Voir aussi

Ce vice de nutrition, subordonné à une influence du système nerveux qui rend les os fragiles et fait comprendre le développement des fractures spontanées, est aussi, je pense, un des éléments principaux qui concourent à la production de ces arthropathies singulières dont notre observation offre un exemple très remarquable. On sait, en effet, d'après le description que j'ai donnée, que l'usure très rapide, et poussit à un degré extrême, des extrémités articulaires des os, est le principal caractère qui, au point de vue anatomo-pathalogique, distingue l'arthropathie des ataxiques de l'arthrite sèche vulyaire.

Il n'est pas sans intérêt de remarquer que la productot de fractures survenant sous l'influence des causes les plus banales n'est pas, tant s'en faut, un fait absolument rare, dans l'ataxie locomotrice progressive. J'ai, pour mon compte, rencontré déjà un certain nombre d'exemples de ce genre, et tout récemment M. Weir Mitchell' appelait l'attention sur le fragilité des os des membres inférieurs chez les ataxiques et sur la fréquence, chez ces malades, des fractures dites spatianées. J'ajouterai que parmi les observations qui se trouvest rassemblées dans les divers écrits consacrés à l'étude de ce genre de fractures, il en est un certain nombre où l'on peut reconnaître, — bien qu'ils n'aient pas été relevés par les auteurs, — les symptômes tabétiques et en particulier les acces de douleurs fulgurantes. Je citerai, entreautres, à titre d'exemples, les observations n° 32 etn° 33 de l'ouvrage de M. E. Godt's

Extrait des Archives de physiologie normale et putho agripte. 1874, p. 166.)

même recueil, t. II, p. 121 et t. 111, p. 306; — Lecons sur les motodies de système nerveux, t. II, p. 62.

1. The influence of rest in locomotor ataxy. (The Americ journ, or science, 1873, july, p. 113, 119 et (entrabliatt, p. 720, 5 octob , w 11, b-13

2. E. Gurlt. - Handbuch der Lehre von den Knochenbrüchen, 1" Tach p. 147; Die Knochenbrächigkeit.

II.

Du vertige laryngé.

Sous le nom de vertige laryngé (laryngeal vertigo), M. le D' J.-R. Gasquet a publié (The Practitioner, août 1878) l'histoire d'un cas que nous allons faire connaître d'après l'analyse qui en a été donnée récemment par M. le D' G. Decaisne dans la Revue des sciences médicales (n° 26, 15 avril 1879, t. XIII, 2° fascic.).

- ayant toujours mené une vie active et qui avait joui jusque dans ces dernières années de la santé la plus florissante. Il y a 3 ans, à l'âge de 70 ans, il fut pris d'une forte bronchite, avec toux spasmodique et accès de dyspnée se renouvelant plusieurs fois par jour. C'est à partir de cette époque qu'il devint sujet aux attaques dont il donne lui-même la description suivante : Il perd subitement connaissance et tombe sur le sol. Au bout de 2 ou 3 minutes, il revient à lui, mais reste encore quelque temps étourdi. L'accès se borne à ces seuls phénomènes, jamais de convulsions, de cris, etc.
- De malade a été successivement traité comme atteint d'une affection cérébrale mal déterminée, d'épilepsie, de vertige stomacal, etc., mais sans succès. Au bout d'un certain temps, il remarqua que les attaques, qui revenaient à des intervalles très irréguliers, étaient toujours précédées par une irritation du larynx et une toux spasmodique, laquelle, toutefois, n'était pas constamment suivie de l'explosion de l'accès. C'est alors qu'il se décida à soigner sérieusement son larynx (?) qui est aujourd'hui guéri. En même temps les attaques ont disparu, depuis neuf mois il en est complètement débarrassé. »
- M. G. Decaisne rapproche avec beaucoup de raison cette intéressante observation des cas dont M. Charcot a fait l'objet d'une communication à la Société de biologie, dans la séance du 19 novembre 1876, sous cette même dénomination de vertige laryngé, employée par M. Gasquet. L'analogie

qui existe dans les cas dont il s'agit est vraiment frappant. Il ne sera pas sans intérêt, puisque l'occasion s'en présente de rappeler, d'après le compte rendu de la Gazette médiou de Paris (1876, nº 49, p. 588), les principaux détails des et servations communiquées par M. Charcot à la Société d'biologie et les quelques remarques dont il les a fait suive-

« M. Charcot fut appelé il y a une quinzaine d'années à voi un malade sujet à des attaques de goutte articulaire et qui sou frait de temps en temps d'accès de toux spasmodique. L'n jour pendant la durée d'une quinte, il le vit tout à coup s'affaisser su lui-même et se relever presque aussitôt, sans avoir presenté le moindre trace de convulsions. Le malade qui, au sortir de cet crise, assurait qu'il n'avait pas perdu complètement connaissance fit connaître que de temps à autre il souffrait de ces accid au depuis l'époque où la toux spasmodique s'était manifestée. Leu tile d'ajouter que le malade, âgé de 35 ans, n'avait jamai éprouvé de symptômes d'épilepsie. »

« En août 1876, M. Charcot vit avec le D'Caresme un malade M. H..., âgé de 55 ans. qui, lui aussi, non épileptique, se plaignait d'être devenu aujet, depuis un an, à ce qu'il appelle 💵 « attaques ». L'attaque est annoncée par un chatouillement siègeant au-dessous du larynx et accompagné par une petit toux sèche; tout à coup le malade perd connaissance et 526 faisse. Pendant cette attaque, au dire des personnes qui son! même de l'observer, la face devient violacée, turgescente, et il se produit parfois quelques seconsses convulsives dans la fact 🧖 dans l'un des bras. Il est certain que le malade ne se mord pui la langue et n'urine pas sous lui. L'accès est de très course durée et à peine est-il terminé que M. H... se relève, sans heortude, capable même d'achever la conversation un moment interrompue. Les accès sont devenus très fréquents depuis quelque temps; on en a compté une quinzaine en un seul jour et u est arrivé au malade de tomber dans la rue. Chaque fois 🕮 attaques en question ont été précédées du chatouillement la ryngé et de la petite toux; cependant il peut arriver que 🛤 accès de toux ne soient pas suivis de grandos attaques. Dans 😘 cas, le malade éprouve seulement un sentiment vertigincas qu'il ne peut pas definir et qui n'est pas suivi de chute.

» M. H... est depuis longtemps déjà atteint de bronchite chronique avec emphysème, mais c'est depuis un an seulement que se sont montrés le chatouillement, la toux spasmodique et les.

attaques qui viennent d'êtres décrits.

- mente a ceté amené à penser que, dans les cas de ce genre, le point de départ des accidents est peut-être une irritation particulière des nerfs laryngés centripètes. Il s'agirait donc là, d'une sorte de vertige laryngé, comparable à certains égards, au vertige de Ménière, qui lui paraît se rattacher à une affection des nerfs du labyrinthe. Sous cette impression il a prescrit des cautérisations pharyngées au nitrate d'argent, les applications irritantes sur la région antérieure du cou, et à l'intérieur l'emploi du bromure de potassium à dose élevée. Soit par l'effet de cette médication, soit par toute autre cause, le malade a guéri au bout de quelques semaines de traitement.
- » Depuis cette époque, M. Charcot a eu l'occasion d'observer quelques faits se rattachant à ce même type clinique: tout récemment, en recherchant ce qui pouvait avoir été publié sur cet ordre de faits il a rencontré, dans le Berliner Klin. Wochenschrift (n° du 25 septembre 1876, p. 563), une observation relatée par M. le D' Sommerbrodt et où il s'agit d'un homme de 54 ans, atteint depuis un an d'accès épileptiformes et de symptômes laryngés. La présence d'un polype du larynx ayant été reconnue, on procéda à l'extirpation. L'opération réussit complètement; depuis, les accidents épileptiformes n'ont plus reparu. »

Dans ses dernières conférences cliniques de la Salpêtrière (décembre 1879), M. Charcot est revenu sur la description du composé symptomatique dont la lecture des observations qui précèdent permet de saisir les principaux traits et qu'il a proposé d'appeler du nom de vertige laryngé. A ce propos, il a attiré l'attention de ses auditeurs sur deux faits récemment observés par lui et qui appartiennent évidemment au groupe clinique dont il s'agit. Voici l'exposé sommaire de ces deux observations nouvelles: on y verra que ces caractères fondamentaux du type se trouvent là, en quelque sorte, servilement reproduits.

« M. le D^r W..., né en Russie, est âgé d'environ 40 ans; il y a douze ans, après être resté pendant l'hiver plongé dans l'eau jusqu'à mi-corps, près d'une]heure durant, il a été atteint d'un rhumatisme articulaire généralisé qui l'a retenu au lit pendant près de trois mois. l'eu après se déclara une affection bronchique qui, d'abord aiguë, ne tarda pas à s'établir d'une façon à peu près permanente. Oppression constante, bruits sibilants qui s'entendent à distance, expectoration difficile. Fréquemment se

montraient de violents accès d'asthme qui, généralement, se les minaient par l'expectoration de crachats moulés, vermiforme

» Pendant le cours de l'année 1877, les accidents specual dont on va donner la description d'après le récit du D: W., se sont reproduits une dizaine de fois. En debors des accè d'asthme, et sans intervention d'une cause appreciable, tout coup le malade eprouve un peu au-dessous du larynx, sur 📗 trajet de la trachée, un sentiment particulier de brûlure et 🖥 chatouillement très pénible et peu après se déclare une quist de toux; puis, très rapidement survient un vertige et presqui aussitôt M. W... sent successivement les doigts de sa mair gauche se fléchir involontairement, le membre supérieur gauch se raidir dans l'extension et s'élever tout d'une pièce jusqu'a 🕍 hauteur de la tête, en même temps que ce membre, en euter est agité par 3 ou 4 mouvements cloniques. En ce moment M. W.,... perd connaissance. A son réveil, qui a lieu quelques seconds après, il se trouve constamment couché à terre, reposant sur 🕻 côté gauche. Les membres de ce côte gauche ne présentent aucuse anomalie, quant au mouvement et à la sensibilité, dans l'intervalle des accès qui viennent d'être décrits.

» Plusieurs fois le sentiment de brûlure et de chatouillement, la toux prémonitoire ont été suivis seulement par quelques inspirations siffiantes, une menace de suffocation et l'accès est prédainsi incomplet. L'examen laryngoscopique pratiqué par M. Fauvel n'a fait reconnaître dans l'organe qu'un peu de rougeur

anormale de la muqueuse.

» Le D^r W... a succombé très rapidement, en pieine connisance, sans avoir presenté de convulsions, pendant le cours d 40 accès d'asthme, le 12 janvier 1878. »

« M. G..., âgé de 45 ans, fut atteint vers le 20 juillet 157% d'une bronchite sans caractère particulier qui guérit asser rapidement, mais laissa après elle au niveau du larynx un sentiment presque permanent de chaleur et de chatouillement de sensations s'exaspèrent de temps à autre tout à coup et sont suivies de quintes de toux très pénibles. Dans le courant un mois d'août M. G..., étant au lit, fut réveillé brusquement par une de ces quintes; il se leva, perdit presque aussitét connaissance et se réveilla quelques instants après gisant à terre. Deput cette époque, les crises se sont très souvent reproduités, quelquefois il y en a eu 3 ou 4 en un jour. Constamment dans crises, le malade perd connaissance et tombe à terre; il est plusieurs fois tombé dans la rue. Il se relève presque aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées, mais ne conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au niveau du la puit de la conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au niveau du la conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au niveau du la conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au niveau du la conservant aussitét sans trouble marqué dans ses idées au niveau du la conservant aussitét de la conservant au la co

venir de ce qui s'est passé pendant la chute; il se rappelle lement le chatouillement laryngé, la toux et le sentiment tigineux qui l'ont précédée. D'après le récit des personnes ont assisté à ces crises, la face devient quelquefois, au mot de la chute, turgescente et un peu violacée; il y a de ps en temps quelques mouvements convulsifs dans la face lans les membres; pas de cri initial, pas d'émission d'urine. malade ne s'est jamais mordu la langue; il n'y a au moment réveit ui nausées ni vomissements.

L'examen laryngoscopique pratiqué par M. le D' Krishaber fait reconnaître, soit dans la cavité du larynx, soit dans

e de la trachée, l'existence d'aucune lésion.

Telle était la situation lorsque M. G... vint consulter M. le Charcot, en décembre 1878. Il prescrivit l'emploi du bromure potassium à doses élevées et l'application de vésicatoires nts sur la region du larynx; après trois semaines de traient, les accidents avaient complètement disparu. »

du a pu remarquer jusqu'à quel degré les faits qui viennent relatés s'accordent tous entre eux, du moins sur les ats principaux. Les phénomènes qui peuvent justifier la comination de « vertige », proposée pour les désigner, été constamment annoncés par ceux qui, à leur tour, itiment en quelque sorte l'emploi du qualificatif « larvugé ». Seffet, le sentiment de chatouillement, de brûlure, la toux, int pour siège apparent le larynx ou les régions supéure- do la trachée, ont dans tous les cas précédé la chute a perte de la conscience. Celle-ci paraît être un caractère stant de ce que l'on pourrait appeler les « grandes eques »; elle a fait défaut seulement dans les cas légers, s les attaques incomplètes. Dans les grandes attaques, sistence de quelques phénomènes convulsifs localisés dans pre ou dans un ou plusieurs membres semble être chose uente. Dans un cas, les accidents convulsifs ont revêtu forme de l'épilepsie partielle (cas du docteur W...), et le dade pouvait assister, en quelque sorte, au développement premières phases de l'attaque. La perte de connaissance 🖈 de très près l'apparition des symptômes de l'aura laagée; olle est de courte durée ; quelques secondes, quelques outes à peine après la chute, le malade reprend ses sons; e relève, conservant à peine un peu de confusion dans les idées, et celle-ci se dissipe rapidement. La fin de l'accès n'es pas marquée, ainsi que cela a lieu dans le vertige labyre thique, par des nausées et des vomissements, et pendant s durée, il n'y a pas, autant qu'on le sache, du moins, morsun de la langue¹, émission involontaire d'urine, comme cela se

voit fréquemment dans l'épilepsie.

Voilà, quant à présent, ce que les observations apprennent de plus important concernant la symptomatologie du vertige laryngé. Sans vouloir préjuger les enseignements de l'avent on peut, croyons-nous, admettre des aujourd'hui, à turproposition, au moins très vraisemblable, que les accid 👊 groupés sous cette dénomination répondent à une fami clinique distincte, et qu'il sera possible désormais de separa en pratique, à l'aide de certains caractères, des fame connexes. Ainsi, pour ne citer qu'un exemple, le vertige 4 aure lasa est annoncé d'ordinaire par une exacerbat 🖣 brusque des sensations auditives, telle que bourdonnements sifflements, etc. La chute quand elle a lieu n'est pas acrouspagnée de perte de connaissance, le malade s'est senti comoc précipité tout à coup par l'action d'une main étrangère, ! est tombé en général, directement en avant, sur la face, plut rarement en arrière ou sur un des côtés¹; la fin de l'atta pa est le plus souvent marquée par l'apparition de nausces of de vomissements. Ajoutons que sa subordination en quelque sorte nécessaire aux symptômes laryngés distinguerait ! genre de « vertige » qui nous occupe, des diverses formes de petit mal épileptique avec lequel il a d'ailleurs, on a pu 💆 remarquer, plus d'un trait de ressemblance.

Dans les observations qui précèdent, le vertige larynge paraît s'être produit comme une conséquence plus ou moint directe d'affections laryngo-bronchiques développées sou l'influence de causes banales, ou relevant au contraire d'ut état diathésique, la goutte, le rhumatisme. Il n'en est put toujours ainsi. On a vu déjà par l'observation du D' Som-

^{1.} Dans le cas du docteur Sommerbrodt, il est dit que dans ses rese se malade se mordait souvent la langue. Nous en communects un autre que se malade se mordait souvent la langue.

² Voir: Charcot. — Leçons sur les maladies du système nerveux, ton. II. p. 330.

merbrodt que des accidents analogues peuvent se rattacher à la présence d'un polype dans la cavité du larynx. D'un autre côté M. Charcot a fait voir dans ses conférences, que tous les symptômes qu'il attribue au vertige laryngé se présentent quelquefois chez les malades atteints d'ataxie locomotrice, où ils constituent l'une des variétés de ces crises laryngées tabétiques dont M. le D' Féréol a le premier donné la description'. Mais c'est là un point que nous nous bornerons à relever pour le moment. Nous y reviendrons prochainement avec quelques développements à propos de deux observations de vertige laryngé tabétique dont nous ferons connaître tous les détails.

En terminant nous tenons à faire ressortir que le « vertige laryngé » n'existe encore, à l'heure qu'il est, qu'à titre d'ensemble symptomatique. La théorie pathogénique doit être réservée: sans doute les symptômes prémonitoires de l'attaque semblent désigner le larynx ou les régions supérieures de la trachée, comme étant le point de départ de tous les accidents. On pourrait invoquer encore les données expérimentales, sur tout celles qui sont relatives aux effets produits chez les animaux par l'excitation du nerf laryngé supérieur, faite dans de certaines conditions², mais on ne trouverait pas encore, pensons-nous, dans ce rapprochement des éléments d'une démonstration absolue. Nous ferons remarquer, à ce propos, que dans deux cas où l'examen laryngoscopique a été pratiqué (cas du D' W..., cas de M. G...) la cavité du larynx et celle de la trachée ont été trouvées indemnes ou ne présentant que des lésions banales.

Quoi qu'il en soit l'application des révulsifs sur la région laryngée, les cautérisations pharyngées, l'administration du bromure à dosc élevée, paraissent avoir été couronnées de succès, — en dehors des faits relatifs à l'ataxie locomotrice, ou à la présence des polypes dans le larynx — dans tous les cas où ces moyens ont été mis en œuvre. Bourneville.

^{1.} Note lue à la Société médicale des hôpitaux, 18 décembre 1868.

^{2.} Voir surtout : P. Bert. — Physiologie comparée de la respiration, 25° et 26° leçons. Paris, 1870.

Ш.

Sur la tuméfaction des cellules nerveuses motrices et des cylindres d'axe des tubes nerveux dan certains cas de myélite; par J.-M. Charcot.

(Voyez: Lucon X, p. 188.)

Dans le cas de myélo-méningite subaigue dont il a fait l'objet d'un travail rempli de détails importants, M. Je D' C. Frommann a noté avec soin la tuméfaction remarquable que prisentaient, çà et là, les cylindres axiles des tubes nerveux de la substance blanche, non seulement au niveau de la partit de la moelle la plus profondément lésée, mais encore a une grande distance de ce foyer, sur des points qu'il considére comme ayant été affectés secondairement i. J'ai eu récemment l'occasion de rencontrer cette altération des cylindres d'axe dans trois cas de lésions irritatives de la moelle épinière; les observations que j'ai faites à ce propos me permettront de confirmer et de compléter, à quelques égards, la description donnée par M. Frommann. J'ajouterai que, dans un de ces cas au moins, j'ai observé une tuméfaction de cellules nerveuses des cornes antérieures, laquelle, si je ne me trompe, n'a pas encore été signalée en pareille circonstance, et qui mérite d'être rapprochée de l'altération du même genre que présentaient les cylindres axiles.

Oss. I. — Pendant le siège de Paris, un mobile fut blessé de grand matin, dans une reconnaissance et apporté quelques herres après à l'ambulance d'Arcueil, complètement paralysé des membres inférieurs. Il succomba dans la nuit même, vingt-quatre

^{1.} Untersuchungen über die normale und patholog. Anatomie des Rüchemarkes. Iéna. 1864, p. 98-99 et 104-105. — Voy. aussi dans le même ouvrige les Figures 11 et 12 de la Plancue IV.

MYÉLITE 415

heures environ après l'accident. Une balle était entrée vers l'épaule droite et était sortie du côté opposé, au niveau des lombes. A l'autopsie, on trouva la moelle entièrement divisée au niveau de la partie supérieure de la région dorsale; un lambeau de la dure-mère rattachait seul les deux bouts séparés de la moelle épinière. L'examen microscopique, fait à l'état frais, de deux segments de la moelle, au voisinage de la perte de substance, dans l'étendue de deux centimètres environ, a donné les résultats suivants: il ne paraît exister aucune altération appréciable des éléments nerveux, soit dans la substance blanche, soit dans la substance grise; pas de corps granuleux cellulaires ou non cellulaires, pas de granulations graisseuses isolées, au contraire les myélocites paraissent sensiblement plus volumineux qu'à l'état normal. Beaucoup d'entre eux sont enveloppés d'une mince couche tantôt globuleuse, tantôt légèrement allongée, de protoplasma. Quelques-unes de ces cellules rudimentaires renterment deux noyaux. Sur les vaisseaux capillaires, dont les parois ne présentent d'ailleurs pas trace d'infiltration granulo-graisseuse, les noyaux sont volumineux, et plusieurs offrent des traces de segmentation. L'étude des coupes durcies par l'acide chromique et colorée par le carmin fait reconnaître des altérations qui avaient échappé lors de l'examen à l'état frais. On trouve sur les

coupes transversales, disséminées en divers points des cordons latéraux et postérieurs, des espèces d'îlots arrondis ou ovalaires dans l'aire desquels tous les cylindres axiles des tubes nerveux ont acquis un diamètre relativement considérable (Fig. 32). Quelques mensurations ont donné ce qui suit : cylindre axile resté normal au voisinage des points affectés, Omm,0033; cylindre d'axe hypertrophié de Omm,0099 à

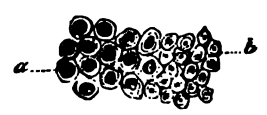


Fig. 32. — Myélite traumatique. — a, Cylindro axiles les plus volumineux mesurant 0 μ, 01 — 0 μ, 0099. — b, Cylindres axiles normaux mesurant 0 μ, 0033.

Omm,01. L'enveloppe de myéline ne s'est pas développée à proportion et elle forme autour des cylindres hypertrophies une couche circulaire mince. On trouve çà et là quelques tubes nerveux à cylindre d'axe volumineux, non plus réunis en faisceaux comme les précédents, mais disséminés et isolés au milieu des tubes nerveux restés sains.

Le réticulum de la névroglie n'est épaissi nulle part, seulement les cellules conjonctives étoilées sont manifestement plus volumineuses et plus nettement dessinées qu'à l'état normal; quelques-unes renferment deux gros noyaux. Les cellules conjonctives ne se montrent pas plus volumineuses et pas plus nombreuses dans les espaces où les cylindres d'axe ont augment de volume, que dans les régions où les tubes nerveux ont cat servé tous les caractères de l'état normal. Les coupes lengue dinales permettent de constater que les cylindres d'axe hypetrophiés n'ont pas, dans toute l'étendue de leur longueur. L'diamètre uniforme; loin de là, ils présentent de distance en ditance des renflements fusiformes et c'est seulement au nivers des parties renflées qu'ils acquièrent ces dimensions colorales quont été signalées plus haut. Dans les parties intermédiaires, l'diamètre des cylindres d'axe ne va guère au delà du chist normal. Les cellules nerveuses de la substance grise n'ont par présenter aucune altération appréciable.

Obs. II. — Jedois la connaissance du deuxième fait à M. Joffroj qui m'a mis à même de vérifier les détails anatomiques qui s' rattachent. Il s'agit d'un homme âgé de 36 ans, grand et robuste. A la suite de prodromes assez vagues, n'ayant pas dure plus de vingt-quatre heures, cet homme fut pris, presque subitement sans cause appréciable, de paraplegie complète avec perte de la sensibilité et rétention d'urine; six jours après le début, le urines extraites à l'aide de la sonde renfermaient du sag. — 7° jour, disparition des mouvements réflexes aux membres aférieurs; formation d'une escarre sur la fesse gauche. — 2° jour, troubles de la respiration; urines fétides. La contractilite cleotrique est conservée dans les muscles des membres intérieure. — 13° jour, refroidissement des extrémités. Le malade succombe le 15° jour.

Autorsie. — Au niveau des 6° et 7° dorsales, la moche dun toute son épaisseur, à l'exception d'une partie très peu etendue des colonnes blanches postérieures, est ramollie, transformée en une véritable bouillie renfermant des vaisseaux gorges de cangau-dessus de ce foyer principal, le ramollissement remonte pur qu'à la 2° et 3° dorsales, en diminuant progressivement d'étendue et en se limitant aux régions centrales de la mochle. Au-dessuré il descend, également limité à ces règions, jusque vers le commencement du renflement lombaire. Ce renflement, de mêmi que le renflement brachial, paraît à l'œil nu n'avoir subi aucunt altération appréciable.

Examen microscopique à l'état frais. — On trouve dans les points ramollis, des corps granuleux avec ou sans novaux. Il nombreux myélocites libres. Il n'y a pas de leucocytes. Sur les parois des vaisseaux, lesquelles présentent d'ailleurs un leger

degré d'infiltration graisseuse, les noyaux sont plus nombreux qu'à l'état normal. On trouve sur quelques préparations des cellules nerveuses fortement pigmentées, mais n'offrant d'ailleurs aucune modification dans leur structure.

Examen de pièces durcies par l'acide chromique et colorées par le carmin; coupes transversales; region dorsale. — Toutes les parties qui avaient été ramollies se sont désagrégées, mais, en dehors de ces parties, on trouve disséminés, çà et là, un grand nombre de petites lacunes ou foyers de désintégration, tantôt arrondis, tantôt ovalaires; ces foyers siègent surtout dans les cordons blancs latéraux ou postérieurs; mais on les rencontre aussi, en certain



Fig. 33. — a, a, Cylindres axiles les plus volumineux, mesurant 0 μ , 01 — μ , 0099. — b, Cylindres axiles normaux mesurant 0 μ , 0033.

ombre, dans la substance grise et en particulier dans les cornes ostérieures. Dans le voisinage de ces foyers, comme au pourtour es parties desagrégées par le ramollissement, le réticulum de la évroglie est remarquablement épaissi, sansadjonction, toutefois, e fibrilles de formation nouvelle. Les nœuds du réticulum préntent là des espaces de forme étoilée, renfermant trois et quatre quelquefois cinq myelocytes. Beaucoup d'alvéoles sont vides, l'autres contiennent des tubes nerveux sains, la plupart renfer-

ment des cylindres d'axe, le plus souvent dépouillés de myelice, et dont le diamètre dépasse de beaucoup le chiffre normal. Let plus volumineux de ces cylindres axiles mesurent 0,04522, dans tres 0,03522, d'autres 0,02522, seulement, l'état normal etun représenté par le chiffre 0,02522, En dehors du voisinage du foyers de désintégration, dans des points où le reticulum cos jonctif n'est pas épassi, les cylindres d'axes volumineux a retrouvent tantôt isolés et disséminés cà et là, au milieu de



Fig. 34. — a, Cylindres axiles les plus volumineux.

tubes nerveux normaux. La tôt réunis par groupes arondis ou ovalaires. Ils se retrouvent encore soit isoles, soit agrégés dans les régions est vicale et lombaire de la monte épinière où les foyers de deux tégration de l'hyperplasie de réticulum font complètement défaut.

L'étude des coupes longue dinales montre que les duns sions extraordinaires qui von nent d'être consignées courre pondent a des rentlements fasiformes des cylindres d'assidans l'intervalle de ces mafiements, le cylindre récupité à peu près le diamètre normal (Fig. 34. On peut suivre les cylindres axiles à dilatation moniliformes sur des maps successives représentant uné étendue en longueur de 1 1 à 1 centimètre; au-dessus et au

dessons, ils reprennent les caractères normaux.

A l'aide de mensurations comparatives, on croit reconnaire qu'un bon nombre de cellules nerveuses motrices, dans les diverses régions de la moelle, ont augmenté de volume. Qui qu'il en soit, ce gonflement des cellules est beaucoup mo. Le prononcé et moins facilement appréciable qu'il ne l'était dans le cas qui va suivre.

Oss. III. — Ce troisième cas a été recueilli à l'hôpital de l' Pitié par M. Bourneville, qui m'a laissé le soin de l'examen his togique de la moelle épinière. Pour les détails relatifs au côté inique et à l'anatomie macroscopique, je renverrai à l'exposé blié par M. Bourneville, dans le numéro 40 de la Gazette édicale pour 1871 (7 octobre, p. 451), voulant me borner, sur s points, à quelques indications très sommaires. Le sujet de tte observation est une femme, âgée de 58 ans, qui se réveilla, matin, avec une douleur assez vive siégeant à la nuque, et ae contracture du musele sterno-mastoïdien du côte droit. Inq jours après, une paralysie incomplète du mouvement, avec enubilation de la sensibilité du membre supérieur gauche, stait manifestée. Le huitième jour, à partir du début des prefers accidents, la mort survint inopinément à la suite d'un cès de dyspnée. La maladie, chez cette femme, se serait dérée, paraît-il, sans prodromes. La malade assurait toutefois oir éprouvé, deux ans auparavant, des symptômes fort anatues aux symptômes actuels, mais qui, au bout de très peu de nps, se scraient dissipés sans laisser de traces.

A cropsic. — Des sections transversales de la moelle épinière, rès macération de quelques jours seulement dans l'acide chroque dilué, font reconnaître, dans la moitié latérale gauche, ins la région cervicale, un foyer sanguin de forme ovalaire, surant dans les points où il est le plus large 4 millimètres iam, ant.-postérieur) sur trois millimètres diam, transv., et s'étend, en hauteur, depuis le niveau de la première paire rvicale environ, jusqu'au niveau de la septième. Ce foyer octor la moitié interne et postérieure de la corne antérieure gaute de la substance grise. Il se prolonge en avant, dans l'épaisair du cordon antéro-latéral du même côté, suivant la direction trajet intra-spinal des racines antérieures.

L'épanchement sanguin est en partie seulement de date récente. Ir certains points du foyer, il remonte évidemment à une épodéjà eloignée, car on trouve çà et là des granulations pigentaires et des masses arrondies offrant l'apparence d'une
luie et renfermant ces agrégats de globules sanguins. On renntre, en outre, soit dans le foyer lui-même, soit dans l'épaisseur
s parties qui en constituent les parois : 1° des vaisseaux capilres presentant de distance en distance des dilatations monitimes, et dont les parois chargées de noyaux très nombreux
frent çà et là des amas de granulations graisseuses ; 2° des cyndres d'axes dépouillés de myéline et beaucoup plus volumineux
l'a l'etat normal ; 3° de nombreux myélocites, les uns libres, les
tres enveloppés d'une petite masse de protoplasma ; 4° entin

des débris du réticulum conjonctif, dont les mailles d'apparent fibroïde sont notablement épaissies.

Après durcissement complet de la moelle, l'oxamen de copportransversales permet de constater en outre ce qui suit : sur de points de la substance blanche très éloignés des parois du fayer sanguin, dans la partie la plus postérieure des cordons posterieure par exemple, on trouve des espaces à contours irréguliers ou la cylindres d'axe entourés seulement d'une couche de myelius ou acquis pour la plupart des dimensions enormes des 26 µ a 18 µ pour le diamètre transversal. Dans l'intervalle de ces tubes aen veux à cylindres axiles tuméfiés, les mailles du réticulum « u quelquefois épaissies; le plus souvent elles ne sont pas plus épais

ses que dans l'état normal.

Mais ce qui frappe surtout, dans cet examen, ce sont les d'inensions vraiment colossales que présentent, dans la corne anteneur gauche de la substance grise, au voismage du foyer sangum, 🛣 cellules nerveuses multipolaires. Ainsi, tandis que les plus grade cellules de la corne droite mesurent en moyenne, dans leur p'a grand diamètre, 0^{mm},0495, celles de la corne gauche peuvent atteindre jusqu'à 0mm,0825. Les moins volumineuses parm. 🕬 dernières ont encore un diamètre qui mesure 000,056. D'autouto les cellules tuméfiées ne sont pas seulement plus volumineuses 🕫 🛊 l'état normal : elles sont, de plus, manifestement deformers Elles ont perdu leur forme allongée et sont globuleuses; un le dirait distendues à l'excès et leurs parois sont comme bosseless. Les prolongements de ces cellules n'offrent plus, eux-mêmes leur gracilité habituelle; ils sont épaissis et tortueux. La wie tance qui constitue le corps des cellules ainsi alterees, 😓 o 🗀 📧 d'ailleurs fortement par le carmin, elle est finement granules est légèrement opaline, et de plus quelque peu opaque, car l'œii peue: tre difficilement jusqu'à la masse pigmentaire et au novau. 💜 dernier, toutefois, ainsi que le nucléole, ont toujours para prosenter les caractères de l'état physiologique. J'ai été assez la 🛊 reux pour rendre M. Lockhart-Clarke, lors de son dermer 🦦 🕬 à Paris, temoin de toutes les particularites qui viennent d'un signalées.

Les coupes longitudinales font reconnaître l'aspect monihiernée de la plupart des cylindres axiles tunéfiés, déjà noté dans deux premières observations. Mais un fait propre au troisieme créest qu'un certain nombre de ces cylindres volumineux, converent leurs dimensions anormales uniformément dans une grantée étendue en longueur, sans trace de dilatation et de rétreclisement. C'est dernier point qui doit être releve tout particulièrement, c'est

que, dans ce même cas, un premier examen fait à l'état frais avait permis de reconnaître la tuméfaction des cylindres axiles; de telle sorte qu'il ne saurait s'agir là d'un produit de l'art, d'un résultat accidentel du mode de préparation.

Je suis porté à croire que la tuméfaction des cylindres d'axe, décrite dans ces observations, et aussi celle des cellules nerveuses, ne doivent pas être considérées seulement comme des curiosités d'histologie pathologique. Il paraît au contraire très vraisemblable que ces altérations seront retrouvées dans un bon nombre de cas de myélite aiguë ou subaiguë, où elles jouent sans aucun doute un rôle intéressant, lorsqu'elles auront suffisamment attiré l'attention des observateurs et que, d'un autre côté, nos moyens actuels d'investigation anatomique se seront encore perfectionnés. Pour ce qui est du gonflement des cylindres axiles, au moment même où je termine la présente note, je le trouve mentionné, une fois de plus, et décrit même de la manière la plus explicite, dans une observation faisant partie d'un intéressant mémoire qui vient d'être publié à Leipzig, par M. W. Müller. Il s'agit dans cette observation, comme dans la première de celles que j'ai rapportées, d'une lésion traumatique de la moelle épinière. Le renslement brachial surtout avait été lésé et, à l'autopsie, il se trouvait ramolli; la mort était survenue 13 jours après l'accident. Les cylindres d'axe, tuméfiés et variqueux, se rencontraient, non seulement dans le foyer de ramollissement ou à son voisinage immédiat, mais encore bien au-dessous de ce foyer, dans les cordons latéraux (Myélite descendante consécutive), à peu près dans toute la hauteur de la région dorsale'. On sait d'ailleurs, d'après les recherches histologiques de M. Frommann? et d'après celles qui me sont propres3, que, dans la plupart des formes de la sclérose, et en particulier dans la sclérose en plaques, on observe souvent, à une certaine époque de l'altération, en outre de la métamorphose fibrillaire du réticulum de la névroglie, une augmentation de diamètre très apprécia-

^{1.} Beiträge zur patholog. Anatom. und Physiolog. des menschlichen Rückenmarks. Leipzig, 1871, pp. 11-13.

^{2.} Untersuchungen, etc., 2. Theil, Idna, 1867.

^{3.} Histologie de la sclérose en plaques. Paris, 1869, pp. 11 et 13.

ble, d'un certain nombre de cylindres axiles. A la vérité la tuméfaction est, dans ce dernier cas, uniformément répar due sur une grande étendue en longueur du cylindre et no pas seulement localisée sur certains points, comme cela a he d'habitude dans la myélite aiguë. Quoi qu'il en soit, l'alt-ra tion dont il s'agit paraît être, on le voit, avec quelques varau tes, communes aux formes aiguës, subaigues et chronique

primitives de l'inflammation de la moelle épinière,

Quelle est la signification de cette altération? Elle doit, 🐔 je ne me trompe, être rapprochée du gonflement que présen tent fréquemment divers éléments anatomiques, les cellus épithéliales glandulaires, les capsules des cartilages par exemple, sous l'influence de certaines irritations. S'il en est ainsi on pourra se convaincre, en se reportant aux détails de observations consignées dans cette note, que la tuméfaction des cylindres axiles peut être, dans certains cas, la premient expression anatomique de l'inflammation de la moelle 🤫 🛌 nière. On peut la voir, en effet, exister seule, indépendanment de toute altération concomitante appréciable du cyandre de myéline, du réticulum de la névroglie et des vaissant capillaires.

Sous ce rapport, notre première observation surtout 🗯 très instructive. Elle montre aussi avec quelle rapidité l'imbtion peut modifier, dans la moelle, la structure des éléments nerveux, même sur des points relativement très éloignés du siège primitif du mal. Le dernier fait, c'est-à-dire la propage. tion au loin de l'irritation, par la voie directe des rules acre veux est également bien mis en lumière dans notre deuxième observation, ainsi que dans les cas de MM. Frommann W. Müller, où l'on voit à une grandedistance du foyer princh pal, les cylindres d'axe se tuméfier, çà et là, seit sur le traje des faisceaux postérieurs, soit sur celui des faisceaux latérante Tout porte à croire d'ailleurs que l'irritation des tubes ner veux, et, plus explicitement, de leur cylindre d'axe, est dons la myélite aigue ou subaigue, tantôt le fait initial, primordal (myélite parenchymateuse), tantôtau contraire un phénomos deutéropathique, consécutif à l'inflammation du réticulus conjoint if (myélite interstitielle). Il y aurait lieu, par consquent, d'appliquer aux myélites à marche aigue ou subsigue

la distinction fondamentale proposée par M. Vulpian' à propos

des scléroses spinales.

Le processus morbide, dont on vient de rappeler les traits les plus saillants, peut aboutir, s'il n'est pas entravé dans son développement, à la désagrégation et finalement à la destruction complète du cylindre axile. Il n'est pas rare, en effet, de rencontrer, dans les cas datant d'un peu loin, un certain nombre de cylindres tuméfiés qui, examinés sur des coupes longitudinales de la moelle, paraissent inégaux, bossués à leur surface et sillonnés transversalement de fentes plus ou moins profondes. Au degré le plus avancé, par suite de l'agrandissement de ces fentes, la partie tuméfiée du cylindre peut être divisée en plusieurs masses, inégalement globuleuses, indépendantes les unes des autres. Ce mode d'altération était très marqué dans nos deuxième et troisième observations : il a été parfaitement décrit dans le cas de MM. Frommann et W. Müller. Lorsque les choses en sont à ce point, les cylindre axiles se sont depuis longtemps déjà déponillés de leur enveloppe de myéline. Il n'est guère douteux que les cellules nerveuses tuméfiées puissent éprouver, elles aussi, une atrophic consécutive correspondant à cette désagrégation des evlindres d'axe. Je me bornerai, quant à présent, à ces remarques que je compte reprendre et développer bientôt dans une étude d'ensemble sur l'histologie pathologique de la mvélite aigue; mais je ne voudrais pas terminer cette note sans faire remarquer que la tuméfaction des cylindres d'axe n'appartient pas exclusivement aux tubes nerveux de la moelle épinière. Je l'ai observée, pour mon compte, plusieurs fois, dans des parties du cerveau anémices, mais non encore ramollies, à la suite de l'oblitération d'une artère de l'encéphale par un thrombus.

La tuméfaction moniliforme des cylindres axiles a été observée, d'ailleurs, depuis longtemps dans la rétine, par MM. Zenker¹, Virchow³, H. Müller⁴, Schweigger³ et

6. Ibid., Bd. VI., 2, 8, 294.

^{1.} Archives de physiologie, t. 11, p. 259.

^{2.} Archiv 14r Ophth., Bd. II., S. 137. 3. Virchow's Archiv., Bd. X , S. 175.

^{4.} Archiv, für Ophth., Bd. IV., 2., S. 1.

Nagel, dans le cerveau (ramollissement jaune de la couche corticale et encéphalite congénitale interstitielle), par M. Virchow. Enfin, plus récemment, M. H. Hadlich a reconnu la tuméfaction variqueuse du prolongement axile (Hauptaxencylinder Forsatz) des grandes cellules nerveuses de la couche corticale du cervelet, chez un sujet atteint d'hémorragie cérébelleuse.

(Extrait des Archives de Physiologie normale et pathologique, année 1871-1872, p. 93.)

1. Arch. für Ophth., Bd. VI., 1, 8, 191.

2. Virchow's Archiv., Bd. X., S. 178 et Bd. XLIV., S. 475.

3. Ibid., Bd. Vl., 4 fig., S. 218, 1969.

IV.

Note sur un cas d'atrophie musculaire progressive spinale protopathique (type Duchenne-Aran); par J.-M. Charcor'.

(Voyez: Leçon XI, p. 212.)

On retrouvera les principaux caractères cliniques qui permettent de reconnaître pendant la vie l'atrophie musculaire protopathique, réunis dans l'observation qu'on va lire et qui est un exemple remarquable de cette forme de l'amyotrophie chronique. Ici, du reste, le diagnostic, confirmé plus tard par l'examen anatomique, avait été porté durant la vie de la malade.

Laure W... fut admise à la Salpêtrière le 19 mars. Elle était atteinte d'atrophie musculaire progressive, dont elle avait éprouvé les premiers symptômes en 1862, à l'âge de 37 ans environ.

L'histoire des antécédents de la malade ne fournit que des renseignements négatifs: aucun des membres de sa famille n'a été atteint d'atrophie musculaire; elle-même n'a jamais eu d'autre maladie que les fièvres éruptives de l'enfance, enfin elle a toute sa vie été couturière et n'a jamais ni éprouvé de privations, ni habité de logement insalubre.

Un certain affaiblissement progressif, ne s'accompagnant d'aucun trouble de la sensibilité, marqua pour les membres supérieurs le début des accidents. Bientôt après l'atrophie s'empara des muscles de la main gauche, puis six mois plus tard environ, la droite fut envahie à son tour. A partir de cette époque, la maladie suivit son cours d'une façon! régulière et lente, occupant l'un après l'autre et de bas en haut les divers segments des membres supérieurs, évoluant toutefois beaucoup plus rapidement dans le côté droit que dans le côté gauche. On

1. En collaboration avec M. GOMBAULT.

doit noter cependant que depuis huit ans environ, les membrinférieurs étaient le siège de phénomènes singuliers. Il sagit de véritables accès de douleurs s'accompagnant de secoussez mu culaires violentes. Ces accès survenaient de preférence pendant le séjour au lit, mais ils pouvaient se produire aussi pendant le marche, et ils étaient assez violents pour faire executer a malade des mouvements singuliers (révérences, saluts, etc.) Que calmait par l'application d'eau froide sur les membrinférieurs.

Etat actuel, mai 1869, 7 ans après le début de la malali L'atrophie a envahi les deux mains, les deux bras, les deux épaules, surtout l'épaule droite, ainsi que les muscles des fixe sus et sous-épineuses. On ne constate de mouvements fibrillure ni aux avant-bras, ni aux bras, mais ils existent d'une (a) très nette à l'épaule droite où ils sont détermines par le chail plus leger; on les remarque également dans presque toute l' partie supérieure du dos. Les membres inferieurs sont paraité ment intacts; la malade se promène toute la journee. Rand noter du côté de la face, de la langue, du laryux. De temper temps, légers accès de dyspnée, mais sans caractère immedate ment monaçant. Il y a un an environ, la malade a éprouve de douleurs au cou, sur les côtés de la colonne vertébrale, dans les masses latérales. Aujourd'hui, ces douleurs ont disjuit mais de semblables sont survenues dans le côté gauche du tre De plus, depuis quelque temps, la malade éprouve des four millements et des engourdissements dans les deux bras

1872. — La malade fut soumise pendant six mois environ a traitement par les courants continus (courant descendant, mai s'il y eut une amélioration, elle n'a pas eté durable. L'atropus tout en faisant des progrès aux membres superieurs et a tronc, n'avait pas envahi d'une façon appréciable les membre inférieurs dont les fonctions s'exécutaient librement. Cepentin la malade accusait toujours l'existence de douleurs survenu par accès au niveau du cou, du dos, des membres inferieurs on constatait directement que la pression sur les apoply épineuses était douloureuse tout le long de la colonne vente brule.

De 1872 à 1875, l'état de la malade demeura sensiblement le même. A plusieurs reprises, elle fut présentée aux personne qui assistaient aux cours de la Salpêtrière, comme un exemple d'atrophie musculaire spinale protopathique. Ce diagnostic et fondé sur les principaux caractères suivants: malgre la relation de volume considérable qu'avaient subic les masses maggint de la considérable qu'avaient subic les masses de la considérable qu'avaient subic les de la considérable qu'avaient subic les de la considérable qu'avaient de

res aux membres supérieurs, ceux-ci n'étaient pas atteints en alité d'une paralysie véritable. Certains mouvements partiels ment possibles, en particulier le mouvement d'élevation du loignon de l'épaule. Grâce à ces mouvements, la malade poula la encore dans une certaine mesure se servir des mains. An oyen de certains artifices, elle pouvait encore faire tourner le me d'une serrure, ouvrir un tiroir, soulever une chaise ou it au moins la traîner où boa lui semblait. Dans leur ensemble membressupérieurs étaient flasques, pendant habituellement le pig du corps, exempts de rigidité articulaire. Seuls, les doigts sient fléchis dans la paume de la main sans qu'il fût actuelleent possible de les étendre. Les membres inférieurs étaient colument indemnes; les masses musculaires y étaient volumiuses, la malade marchait facilement et faisait même sans trop fatigue des courses assez longues en dehors de la Salpêtrière. 1875. — L'atrophie des muscles est extrêmement prononcée as les parties supérieures du corps. Elle porte à peu près égaleent sur les doux membres. Les deltoides, les muscles poctoux, sont presque complètement détruits; les espaces intercosux sont profondément excavés; il en est de même des régions met 50-us-épineuses : dans toutes les parties supérieures du corps, appolette se dessine et paraît immediatement placé sons la au. La tête n'étant plus soutenue par les muscles de la nuque mbe en avant et demeure habituellement fléchie sur la poitrine. II resulte de cette attitude une certaine gêne vraisemblablement ute mecanique de la déglutition qui ne peut s'effectuer que très flicitement dans la position assise, et la malade doit manger debut. La colonne dorso-lombaire est fortement incurvée en avant The bras qu. sont toujours flasques, pendent d'habitude en arre de la poitrine.

Cependant les membres inférieurs sont volumineux, la marche toujours assez facile. La gêne de la respiration est devenue grande; la parole est entrecoupée, haletante, la voix un peublee; toutefois, l'articulation des sons est parfaitement nette; langue a conservé son volume normal et la liberté de tous ses ouvements. Les troubles du côte de la parole doivent donc être tribués à la gêne de la respiration qui est notablement augmenpar les efforts et la marche. La malade ne peut monter un calier sans avoir immédiatement des palpitations. Le pouls n'a ête compte en 1875; en 1873, il etait calme et régulier. La assoluté cutanée est normale. La pression sur les masses mustaires ne determine pas de douleurs. L'intelligence est parfaite-

nt conservée.

Pendant les deux derniers mois, l'affaiblissement général fait des progrès rapides; l'appétit se perd comptètement, il survient des vomissements, une leucorrhée abondante, enfin de l'ædéme des pieds et des mains. En même temps, la respiration devient de plus en plus embarrassée. Cependant, malgré cet état de faiblesse extrême, la malade continue à marcher quelque peu, et la veille de sa mort elle peut encore se rendre à la consultation de l'infirmerie.

Le 18 mai, il lui fut impossible de quitter le soir son dort it pour se rendre à l'église comme elle en avait l'habitude. Pendant la nuit, on la vit quitter son lit pour aller s'asseoir dans son futeuil; comme elle demeurait là depuis assez longtemps saus fair aucun mouvement, ses voisines appelèrent; on s'approcha de la malade, on la trouva immobile, d'une pâleur extrême, ayant à peu près tout à fait perdu connaissance. On la remit dans son lit où elle ne tarda pas à mourir.

Autopsie le 19 mai. — Système nerveux. Le cerveau et le cervelet ne sont le siège d'aucune lésion. Il en est de même de la protubérance et du bulbe rachidien. Les racines des nerfs bubaires sont de volume normal et ont la coloration blanche habituelle.

Moelle épinière. Les racines antérieures sont rougestres, transparentes, manifestement atrophiées. Leur couleur tranche sur la coloration franchement blanche des racines postérieures qui paraissent saines. Cet état des racines anterieures se rencontre seulement au niveau des régions cervicale et dorsale. Il cesse a preprès entièrement au niveau de la première paire lombaire. Le cordon médullaire lui-même ne présente à sa surface aucune coloration grise, son tissu n'est ni ramolli, ni induré, il n'y a par d'épaississement manifeste des méninges. Sur une coupe transpersale pratiquée à la région cervicale, on remarque l'aspect gélatineux des cornes antérieures et l'absence complète de toute teinte grise au niveau des cordons latéraux.

Muscles. D'une façon générale, les muscles malades sont decelorés; ils ont pris la teinte jaune feuille-morte et ont subi use réduction de volume plus ou moins considérable; on ne rescontre nulle part de substitution adipeuse notable. Du reste, ils ne sont pas tous atteints au même degré et on peut même corencontrer qui, comme le trapèze, ne sont atrophiés que partiellement.

Membre supérieur droit. — Le deltoïde est jaune et considerablement aminci. — Au bras, le triceps a seul conservé un volume et une coloration qui se rapprochent de l'état normal; tous le

autres muscles de cette région sont plus ou moins atrophiés et décolorés. Ils sont cependant moins profondément atteints que les muscles de l'avant-bras, qui sont, pour la plupart, réduits à de minces membranes; le cubital antérieur et le petit palmaire ont presque absolument disparu; le grand palmaire et le rond pronateur sont un peu moins atrophiés. A la région postérieure, tous les muscles sont profondément atteints, à l'exception de l'extenseur propre du pouce qui est encore rouge et assez volumineux.—Les muscles de la région externe sont également atteints. A la main, les lombricaux ont seuls conservé la coloration rouge et un certain relief.

Membre inférieur droit. — Ici tous les muscles ont un volume encore considérable et une coloration normale; aucun n'est manifestement atrophié. — La masse sacro-lombaire est parfaitement conservée; à la nuque, au contraire, la plupart sont atrophiés et décolorés. — Le grand dorsal et toute la partie postérieure du trapèze ont subi une atrophie extrême. Le faisceau claviculaire de ce dernier muscle est au contraire rouge et volumineux. — Les muscles des fosses sus et sous-épineuses sont atrophiés. Les pectoraux, les intercostaux, les muscles de la paroi antérieure de l'abdomen, ont subi une atrophie extrême. L'espace intercostal est absolument translucide. — Le diaphragme est très aminci; on peut, en enlevant le péritoine, voir de nombreuses stries jaunes correspondant à des saisceaux de sibres malades, alterner avec des stries rouges moins nombreuses. — Les sternomastoidiens paraissent à peu près sains, de même que les muscles des régions sus et sous-hyoïdiennes. — Les muscles du pharynx sont d'un beau rouge et remarquables par leur épaisseur, ceux du larynx paraissent également normaux. La langue a son volume normal, ses différentes couches musculaires sont rouges; il n'y a pas trace de substitution graisseuse. — Les différents viscères ont paru sains.

Examen histologique. — Région cervicale. — La dissection de petits fragments de substance, prise au niveau des cornes antérieures, permet de constater l'existence d'altérations qui portent à la fois sur les parois vasculaires, sur les éléments du tissu interstitiel et sur les cellules nerveuses.

État des vaisseaux. — D'une façon générale, il s'agit ici d'un processus irritatif chronique, déterminant la formation d'éléments nouveaux et aboutissant à un épaississement parfois considérable des parois vasculaires. Les différentes phases de ce processus hyperplastique pourront être assez facilement suivies sur les parois des capillaires.

A un premier degre, on rencontre, de distance en distance, la face externe de cette paroi, des noyaux volumineux prens par le carmin une coloration intense et entourés d'un profi plasma granuleux assez abondant. Ces eléments font une sail notable à la surface du vaisseau, et se distinguent facilement de noyaux de l'endothélium qui sont plus pâles, et, dans certais positions, proéminent au contraire légérement du côté de cavité. Plus loin, la prolifération se produit : on trouve ala tantôt trois ou quatre noyaux réunis dans une masse commu de protoplasma; tantôt des amas de jeunes cellules plus comp tement développées. Pr. VII, fig. 6, a, b

Il est probable que ces éléments sont susceptibles de subpar la suite, des modifications qui les conduisent à une organ sation plus complète, car on trouve sur queiques points de ret tables corps fusiformes, munis de très longs prolongements formant au capillaire une sorte d'adventice incomplete S presque tous ces capillaires, la paroi propre a subi un egaistic ment très notable. Quant à l'endothélium, il ne paraît 🗷 manifestement modifié. Malgre un examen attentif, il nous a cl impossible de constater nettement le fait de la néoformation id

capillaires.

Sur les vaisseaux pourvus de plusieurs tuniques, les phens mènes que nous avons décrits tout à l'heure se sont également produits. Ici encore, ce sont les parties externes de la paroi et sont le siège presque exclusif du processus morbide, la gasti lymphatique est épaissie, sa cavité n'existe plus, elle adnes intimement à la surface du vaisseau. Du reste, l'aspect que posentent ces parties varie très vraisemblablement avec l'age d la lésion; tantôt elles sont chargees d'éléments cellulaire abondants, tantôt, au contraire, c'est l'élément fibreux qui pre domine. Enfin, nous devous signaler dans ces mêmes po ats l présence habituelle de leucocytes, parfois tellement numbreul qu'ils masquent à peu près complètement tous les autres celait histologiques. (Pl. VII, fig. 7.) Ici, encore, la membrane interior et en particulier l'endothelium paraissent respectés. Quant a l' tunique moyenne, elle est dans certains points evidemmet altérée. Les fibres musculaires deviennent granuleuses et 4 certain nombre ont disparu.

L'altération de la névroglie est révèlée par la présence de queiques corps granuleux, par un nombre très considerable d'élements cellulaires, dont quelques-uns présentent les carro tères de la multiplication par scission (noyau en bissac' et cafr

par l'abondance insolite du tissu fibrillaire.

Quant aux cellules nerveuses, elles ont en grande partie disparu. On peut parcourir des préparations entières sans en rencontrer une seule ayant des dimensions un peu considérables. Il faut se servir d'un fort grossissement pour arriver à en distinguer un certain nombre. Les plus petites qui soient encore reconnaissables sont constituées par un noyau volumineux se colorant très bien par le carmin, pourvu d'un gros nucléole et entouré d'une petite zone arrondie ou ovalaire de pigment jaune. (PL. VII, fig. 4, a, a.) Quelques autres, de dimensions moins réduites, ont conservé des angles, vestiges de leurs prolongements; leur noyau est normal comme celui des précédentes, et leur protoplasma totalement infiltré de granulations pigmentaires. (Pl. VII, fig. 4, b.) En un mot, atrophie du protoplasma, perte des prolongements, augmentation relative du pigment jaune, persistance pendant longtemps des caractères normaux du noyau et du nucléole, tels sont les caractères du processus qui préside ici à la destruction des cellules nerveuses.

A la région lombaire, la substance des cornes antérieures est relativement saine; les cellules nerveuses y sont abondantes, la plupart semblent saines, un peu plus pigmentées seulement que d'habitude. Toutefois, il s'en trouve quelques-unes, en petit nombre il est vrai, aussi complètement atrophiées que celles de la région cervicale. Les parois des vaisseaux ne sont pas absolument saines; sur les gros vaisseaux principalement, elles sont manifestement épaissies.

Des portions de substance blanche prise au centre des cordons latéraux à la région cervicale et à la région lombaire ne contenaient, à l'état frais, aucun corps granuleux. — Quelques fragments du noyau de l'hypoglosse, examinés par dissociation, ont montré l'intégrité parfaite de tous les éléments qui le composent.

Examen fait à l'aide de coupes après durcissement dans l'acide chromique. — La substance grise des cornes antérieures est profondément altérée dans les régions cervicale et dorsale. Le maximum des altérations occupe la partie inférieure du renflement cervical. Au-dessus et au-dessous de ce point, elles vont en s'atténuant; à ce niveau, on constate la disparition à peu près complète des cellules nerveuses et de la plupart des tubes à myéline qui, à l'état normal traversent dans tous les sens l'aire de la corne antérieure. Il en résulte que la substance grise prend par le carmin une teinte beaucoup plus foncée qu'à l'état normal. Malgré la disparition des éléments nerveux, les dimensions de la corne antérieure n'ont pas notablement diminué, ce qu'on doit

attribuer en grande partie au développement véritablement énorme qu'a pris le système capillaire de la region.

Dans les parties supérieures de la région cervicale, la voucelarisation diminue, les tubes à myéline apparaissent de nouveau; on distingue çà et là 'des cellules nerveuses reconnaissables; quelques-unes, deux ou trois au plus dans chaque préparation, ont même des dimensions quasi-normales. A la région dorsale, la lésion va également en s'attenuant à mesure qu'on s'approché de la région lombaire.

Au niveau du renflement lombaire, la substance grise a reprint à peu près complètement les caractères de l'état normal. Les cel· lules nerveuses y sont nombreuses, pourvues de prolongements, réunies en noyaux distincts, presque toutes contiennent un ama

considérable de pigment.

De loin en loin, on en rencontre une atrophiée. Les gros vais seaux ont leurs parois épaissies, beaucoup moins toutefois qu'a la région cervicale. Cet état des vaisseaux se retrouve dans l'étendes des cornes postérieures qui sont plus vascularisees que d'habitude.

Dans toute l'étendue de la moelle, les cordons latéraux proprement dits, les faisceaux du l'ürck, les faisceaux posterieurs sont intacts. Seuls les grands tractus vasculaires qui les traversent sont un peu plus larges que d'habitude, et les vaisseaux qu'il

contiennent ont des parois épaissies.

Quant à la zone radiculaire antérieure, elle est atteinte de sclerose à la région cervicale et à la région dorsale. L'etende de cette sciérose est manifestement en rapport avec l'intensité de la lesion qui occupe la corne antérieure, elle augmente, diminue, cesse en même temps qu'elle. Elle est en grande partie aussi sous la devendance de la lésion des racines antérieures dans leur trajet intra-spinal. Ainsi, a la partie inferieure du rentle ment cervical, elle forme autour de la corne anterieure une ceinture presque complète qui envoie vers la péripherie de la la la complète de la complete de la complète de la complete de la complète de la complete de l ges prolongements tandis qu'à la région dorsale elle est limité au trajet des faisceaux radiculaires et à la zone corticale. De plus, au niveau du point d'émergence des racmes anterieures 🕍 pie-mère est epaissie et manifestement enflammée. Cet étal inflammatoire de la pie-mère se retrouve, bien que moins mar qué, sur tous les points de la périphérie de la moelle. Il 🌠 retenti sur la couche qui lui est immédiatement sous-jacente 🐗 il en est résulté une mince zone de sclérose corticale ayant so maximum d'épaisseur au niveau des faisceaux radiculaires antorieurs, allant en s'atténuant sur les cordons postérieurs. — 🗛 🕼 région lombaire, ces diverses lésions disparaissent ; la couche

corticale et la zone radiculaire antérieure se retrouvent dans un état d'intégrité absolue.

Bulbe rachidien. — Coupe pratiquée à la partie moyenne des olives. — Les pyramides antérieures sont saines. Le noyau de l'hypoglosse est rempli de nombreuses cellules assez fortement pigmentées, mais de volume normal. Le noyau du pneumogastrique est assez fortement vascularisé.

Racines spinales. — Les racines antérieures, à la région cervicale, sont à peu près complètement détruites. C'est à peine si on trouve, de loin en loin, un tube rempli de myéline. Dans tout le reste, on ne rencontre que des gaines vides, pourvues à des intervalles très réguliers de gros noyaux granuleux et ovoïdes, et accolées les unes aux autres par l'endonèvre épaissi. Cet état est exactement le même pour les racines antérieures de la région dorsale. A la région lombaire, on rencontre à peine quelques tubes atrophiés. — Les racines postérieures sont normales ainsi que celles du nerf hypoglosse.

Nerfs périphériques. — Le nerf phrénique du côté gauche et deux nerfs intercostaux ont seuls été examinés. Ces trois nerfs ont subi des altérations analogues. L'examen a porté plus spécialement sur le nerf phrénique dont nous allons décrire les lésions. — Une portion de ce nerf prise le long du péricarde, vers la partie moyenne, fut placée dans l'acide osmique, puis une partie fut examinée par dissociation; une autre durcie par la gomme et l'alcool, ce qui permit d'en faire des coupes. D'une façon générale, on retrouve ici la même altération que dans les racines antérieures; elle est seulement parvenue à un degré de développement moins complet. Les coupes longitudinales permettent déjà de constater la disparition d'un grand nombre de tubes et montre de larges bandes conjonctives parsemées de nombreux noyaux séparant ceux qui ont survécu. (Pl. VI, • fig. 5.) Sur les coupes transversales, ces bandes conjonctives apparaissent sous la forme de ronds ou de petits polygones très semblables à la coupe des faisceaux du tissu conjonctif fasciculé. Il se colore en rose par le carmin et dans un point de leur surface on aperçoit de temps en temps une tache noire qui est la coupe d'un tube à myéline. Il semble cependant que l'atrophie n'envahit pas le nerf d'une façon irrégulière, qu'elle procède avec un certain ordre et le détruit, pour ainsi dire par faisceau. En effet, les tubes conservés sont groupés les uns près des autres et forment des îlots qui tranchent, par leur coloration sur les autres points de la préparation où la destruction s'est effectuée. (PL. VII, fig. 1, a.)

Ces coupes transversales fournissent encore d'autres rensegnements: elles permettent, lorsqu'on les compare à des coupes semblables pratiquées sur un nerf sain, de se faire une bonne idée du nombre des tubes qui ont disparu, il en manque bien certainement plus des deux tiers, et de constater en même temps la réduction considérable qu'a subie le nerf malade dans ses diamètres, réduction qui est d'un tiers environ. Les préparations par dissociation permettent en outre de se faire une idea du processus qui, vraisemblablement, a présidé à l'atrophic du nerf. On rencontre en effet, bien qu'ils soient fort rares, quelques tubes analogues à celui dont nous donnons le dessin-(PL. VII, fig. 3.)

Ces tubes ont conservé le volume normal, mais le cylindre d'axe a disparu ou du moins n'est plus visible, la myéline es fragmentée, et dans les intervalles des blocs qu'elle forme, ot constate l'existence de noyaux soit isolés, soit réunis au nombre de deux ou trois, manifestement contenus dans la gaine de Schwann et dont la signification au point de vue de la nevrite parenchymateuse ne saurait, croyons-nous, faire de doute ut seul instant.

Muscles. — Un certain nombre de muscles ont eté examinés à l'aide de divers procédés actuellement en usage. Dans tous la lésion prédominante est une atrophie simple des faisceaux primitifs, avec augmentation purement relative du tisau conjonctif interstitiel, et l'absence de toute production exagéree de tissu adipeux.

La fibre malade conserve habituellement jusqu'à la dernière limite sa striation transversale et il ne se produit d'ordinaire aucune pigmentation dans le nombre des noyaux musculaires

On repeat dits.

On rencontre cependant quelques exceptions à cette règle génerale. Ainsi, dans le diaphragme, dans le long supinateur certaines fibres sont remplies d'un contenu granuleux, et su d'autres la substance musculaire est interrompue de distance en distance, par des amas de noyaux au nombre de 5, 10, quel quefois davantage. Ce sont là toutefois des faits exceptionnels. L'examen des coupes longitudinales pratiquées sur ces différents muscles permet de se faire une idée plus exacte de l'étendue des lésions.

Le grand dorsal, par exemple, est presque entièrement con verti en une mince lame de tissu conjonctif. C'est à peine si de loin en loin, on retrouve une fibre musculaire, et, chose singulière, cette fibre unique restée là comme pour attester l'existence du muscle, est parfois volumineuse. — Le trapèze dans sa portion postérieure, le grand droit de l'abdomen sont presque aussi profondément atteints. Quant au diaphragme qui a le plus spécialement attiré notre attention en raison de la lésion du nerf qui l'anime, l'altération est bien loin d'y être aussi avancée. Les fibres musculaires y sont encore nombreuses; elles ont conservé leur striation, et on a, de prime abord, quelque peine à admettre que ce muscle soit le siège d'une altération (profonde. Mais quand on met en regard des coupes qu'il a fournies, d'autres coupes pratiquées sur un muscle sain traité de la même façon, les différences deviennent frappantes par le fait decette simple comparaison. Pl. VIII. fig. 4 et 5.)

Dans l'une, les fibres sont volumineuses de 45 à 90 \(\mu\), toutes de dimensions à peu près égales, à peine séparées les unes des autres par un peu de tissu conjonctif, exactement parallèles. Dans d'autres, elles sont, d'une façon générale, extrêmement réduites en volume de 5 \(\mu\) à 35 \(\mu\), de dimensions très inégales, séparces par des espaces conjonctifs relativement considérables. Cette dernière circonstance explique la forme onduleuse qu'elles ont prise, ne pouvant suivre le tissu conjonctif dans le retrait

que celui-ci a éprouvé sous l'influence des réactifs.

On voit que l'observation qui vient d'être relatée reproduit essez exactement les principaux caractères cliniques que nous avons assignés à l'atrophie musculaire spinale protopathique: longue durée, évolution lente; absence de tout phénomène spasmodique, attestée par la flaccidité générale des membres supérieurs, la mobilité de toutes les grandes articulations, la possibilité pendant longtemps d'exécuter des mouvements volontaires partiels permettant d'atteindre un but déterminé. Souls les doigts étaient fléchis et leurs articulations rigides; mais cette rigidité n'est survenue qu'à la longue et par le fait de l'immobilité prolongée. Nous en dirons autant de l'attitude de la tête qui ne s'est produite que lentement, au fur et à mesure que les muscles de la nuque devenaient impuissants a la soutenir contre la pesanteur. L'intégrité des membres inférieurs n'est pas un fait moins remarquable, puisque la veille de sa mort la malade marchait encore assez facilement.

Cependant quelques phénomènes insolites se sont montrés:

secousses qui se sont produites dans les membres inférieur. Ce dernier symptôme n'a évidemment que peu d'importance, car il s'est produit bien longtemps avant le début de l'affection; de plus, il ne survenait qu'à de longs intervalles. S' rarement que jamais il n'a été donné à aucun médecin de l'observer. On a vu, du reste, que la lésion n'était pas exactement limitée à la substance des cornes antérieures; elle avait en passant par les faisceaux radiculaires, produit un certain degré de méningite et une légère sclérose corticale. Il d'onc assez naturel que ces accidents, dans l'ordre anatomique, se soient traduits pendant la vie par quelques symptômes exceptionnels, et qui ne sauraient modifier en rien d'essentie l'ensemble du tableau clinique.

Il nous faut montrer maintenant que l'étude des lésions conduit à des conclusions semblables. Nous admettrons d'abord, sans nous arrêter à reproduire ici les arguments es faveur de cette opinion, arguments qui ont été plusieurs foil déjà exposés dans les Archives de physiologie, que les lésion observées dans les muscles, les nerfs et les racines ne se sont produites que consécutivement à l'altération spinale. Quant à la sclérose des zones radiculaires antérieures, l'exament d'un certain nombre de coupes de la moelle épinière suffit à démontrer que c'est là une lésion accessoire, variant en étendue d'une préparation à l'autre, en grande partie sous la dépendance de l'irritation propagée par les filets radiculaires antérieurs pendant leur trajet intra-spinal. Elle est plus prononcée dans les points où ils sont plus nombreux; elle affecte enfin la forme de bandes scléreuses, étendues de la corne antérieure à la périphérie de la moelle et rappelant ainsi très exactement la direction des racines en vote de destruction.

Les points où elle prend une extension plus considérable, où elle forme autour de la corne antérieure une zone d'anteretaine largeur, sont précisément ceux où la myélite grise antérieure atteint son maximum d'intensi ; tous les éléments de la région sont à ce niveau altérés, et on peut admettre, soit que l'irritation de la névroglie, qui est manifeste dans ces points, s'est propagée de proche en proche à une certaine distance du foyer principal; soit, ce qui est plus vraisemble ble, que ce processus irritatif a été transmis à la zone radi-

culaire par l'intermédiaire des fibres nerveuses qu'elle reçoit de la corne antérieure.

Enfin, et cette dernière raison a une grande importance, on retrouve des cellules nerveuses en voie de destruction à la région lombaire, alors que les zones radiculaires antérieures se retrouvent dans cette région parfaitement normales.

Quant au léger degré de méningite qu'on observe, il est très naturel d'admettre qu'il s'est produit sous l'influence de la lésion de filets radiculaires au niveau de leur passage dans la pie-mère, et que celle-ci, une fois enflammée, est devenue la cause de la sclérose corticale.

Si maintenant nous considérons que dans certains points, à la partie supérieure de la région cervicale, par exemple, de même qu'à la région dorsale, les cellules nerveuses sont encore profondément altérées, alors que le tissu interstitiel ne présente plus que des lésions minimes, nous serons portés à penser que, vraisemblablement, dans ce cas, l'élément ganglionnaire a été le siège primitif du mal.

Cette lésion de l'élément nerveux serait de nature irritative, si on en juge du moins par le caractère des altérations qu'elle provoque, lorsque plus tard, sous son influence, le tissu interstitiel est envahi à son tour. Epaississement des parois des gros vaisseaux, multiplication des noyaux des capillaires, prolifération des cellules de la névroglie, sclérose des faisceaux blancs dans les points où ils sont envahis; tous ces phénomènes relèvent bien évidemment d'un processus irritatif chronique.

Pour tous ces motifs, il est donc très légitime de placer le cas qui nous occupe dans la catégorie des myélites antérieures chroniques primitives, et plus spécialement de la téphro-myélite parenchymateuse chronique.

Quant à la pigmentation exagérée des cellules nerveuses, bien que ce ne soit pas là un fait nécessaire, puisqu'il a pu faire défaut quelquesois, elle n'en est pas moins une des expressions les plus habituelles de la déchéance organique de ces éléments, et mérite à ce titre une mention spéciale.

On a vu que, parmi les nerfs périphériques, ceux qui ont été examinés avaient subi une atrophie considérable. Les phénomènes qui président à cette atrophie paraissent, dans ce cas, identiques à ceux qui se produisent dans l'extrémité périphérique d'un nerf sectionné, avec cette différence toutefois, qu'ici, dans le cas de l'amyotrophie, le nerf ne se trouve envahi que lentement, et pour ainsi dire fibre à fibre (Pl. VIII, flg. 1 et fig. 3).

Il convient de rappeler en terminant les altérations profendes qu'avaient subies la plupart des muscles servant à la respiration, en particulier les intercostaux et le diaphragme; car c'est à l'altération de ces muscles qu'il faut vraisemblablement attribuer la terminaison fatale. En effet, il n'y avait pas de lésion apparente des poumons ni du cœur, et le bulbe rachidien ne peut guère ici être mis en cause. Il est donc naturel d'admettre, pour expliquer la dyspnée habituelle, de même que les accidents qui ont rapidement terminé l'existence de la malade, la paralysie progressive des muscles respiratoires. Le nombre des fibres jouissant de leurs fonctions, diminuant de jour en jour, l'impuissance motrice se serait développée parallèlement jusqu'au jour où la lésion est devenue assez générale pour ne plus permettre le jeu régulier de la cage thoracique.

Toutefois, pour expliquer une paralysie aussi complète, dans les muscles pourvus de fibres encore assez nombreuses et qui, bien que considérablement réduites de volume, avaient cependant presque toutes conservé leur striation transversale (PL. VIII, fiq. 5), peut-être convient-il de faire intervenir la lésion du nerf très accusée, en particulier en ce qui concerne le nerf phrénique qui les plaçait pour la plupart dans les conditions des muscles paralysés par soustraction de l'action nerveuse.

(Extrait des Archives de physiologie normale et pathologique, 1875, p. 741.)

V.

Deux cas de sclérose latérale symétrique amyotrophique.

(Voyez: Leçon XII, p. 234.)

Nous reproduisons ici deux observations qui confirment de tout point les descriptions tracées par M. Charcot, dans ses leçons sur l'amyotrophie deutéropathique. Elles ont été publiées par M. Charcot, avec la collaboration de M. Joffroy pour la première et avec la collaboration de M. Gombault pour la seconde?.

OBSERVATION I.

Atrophie musculaire progressive, marquée surtout aux membres supérieurs. — Atrophie des muscles de la langue et de l'orbiculaire des lèvres. — Paralysie avec rigidité des membres inférieurs. — Atrophie ou disparition des cellules nerveuses des cornes antérieures aux régions cervicale et dorsale. — Au bulbe, atrophie et destruction des cellules nerveuses du noyau de l'hypoglosse, atrophie des racines spinales antérieures, des racines de l'hypoglosse et du facial. — Sclérose rubanée, symétrique des cordons latéraux.

Catherine Aubel est entrée à la Salpêtrière (service de M. Charcot), au mois de juin 1865, présentant déjà à un degré très marqué les symptômes d'une atrophie musculaire progressive, dont le début remontait, alors, à neuf mois environ.

Ses parents, ses frères et ses sœurs, au nombre de cinq, n'ont présenté aucune affection digne d'être notée et tous jouissent d'une bonne santé. — D'un tempérament lymphatique, elle a eu dans son enfance des engorgements ganglionnaires; quelques ganglions ont même suppuré, et elle porte au cou de nombreu-

^{1.} Archives de physiologie normale et pathologique, 1869, p. 356.

^{2.} Ibid., 1871-1872, p. 509.

ses cicatrices caractéristiques. — Elle a ete réglée régulierement

depuis l'age de onze ans.

Son état de santé ne présente ensuite rien de particuler à signaler jusqu'à l'âge de 28 ans, époque à laquelle elle plactic début de l'affection actuelle. Accouchée à terme, le 2 septembre 1864, d'un enfant qui s'est, depuis, toujours bien porte, he malade raconte que, le 6 septembre, ayant voulu se lever, c'i lui avait été impossible, ses jambes étaient trop faibles pour à supporter, et comme paralysées. — Le 12 septembre une a revelle tentative pour sortir du lit n'a pas plus de succès; la mar che et la station sont à peu près impossibles par suite de la faiblesse des membres inférieurs. — Vers le 20 septembre, est éprouva des douleurs dans les mains, et, à partir de cette « poque, les membres supérieurs s'affaiblissent à leur tour progresse veinent.

Vers le 1^{cr} octobre, « elle est prise de la langue », solon sot expression, et la parole commence à devenir très embarrace. La malade se rend alors à pied, tant bien que mat, à l'hopetal Saint-Antoine. Renvoyée faute de place, elle y retourne le 11/ mais cette fois, les membres inférieurs étaient devenus trop faible pour lui permettre de marcher et elle se voit obligee de pres la une voiture. Admise ce jour-là dans les salles, elle y fut soums immédiatement a l'emploi des pilules de nitrate d'argent. 🐿 traitement fut suspendu au bout de trois semames. Il navas entravé en rien la marche envalussante de la maladie, au comtraire, la faiblesse des membres inferieurs et superieurs avant progresse rapidement, la marche était devenue tout a fait impasible; la voix était devenue nasillarde, la parole embarrasse. difficile, presque inintelligible. Il nous a été impossible de savoir de la malade à quelle époque ont commencé à se produire l'airephie et la deformation caractéristiques des membres superseur qu'elle présentait déjà à un très haut degré lors de son entre l l'hospice.

Quoi qu'il en soit, au moment où elle a été admise à la Salpètrière, l'affection semblait être rentree dans une période d'arrêt et l'on n'a remarqué aucune aggravation des symptomes de la le mois de juin jusqu'au 11 septembre 1865, epoque à laquest a été recueillie la note suivante : La face est encore recouverte d'un masque accentué. La physionomie présente une expresses singulière : tandis que le front, les sourcils et la partie superieure des joues ont conservé leur mobilité, on remarque qu'en debats des moments où la malade éprouve une émotion un pen vive, le partie inférieure de la face reste pour ainsi dire immobile et serve

vie. Mais lorsqu'elle rit ou pleure, les commissures labiales sont très fortement portées en dehors, la bouche s'ouvre très largement et le sillon naso-labial s'accuse d'une manière exagérée. La malade peut néanmoins fermer la bouche assez fortement, faire la moue, mais elle ne peut siffier, souffier, simuler l'acte de donner un baiser.

Elle paraît très intelligente et semble comprendre parfaitement toutes les questions qu'on lui adresse; mais elle n'y répond qu'avec la plus grande difficulté et d'une manière presque inintelligible. La voix est nasonnée; la parole s'accompagne d'une espèce de grognement, et l'articulation de la plupart des mots se fait lentement, péniblement, avec une gêne extrême. La parole devient un peu moins indistincte, lorsque l'on ferme les narines de la malade.

La langue est petite, ratatinée, comme couverte de circonvolutions sur la face dorsale qui est le siège de mouvements fibrillaires et vermiculaires à peu près incessants. Elle ne peut être portée en haut vers la voûte palatine, mais elle peut être poussée quoique difficilement entre les arcades dentaires. Il est presque impossible à la malade de l'allonger en pointe ou de la creuser en gouttière. La salive s'accumule dans la bouche et s'écoule continuellement au dehors. Le voile du palais, la luette, présentent l'aspect normal et lorsqu'on porte une cuiller au fond de la gorge le voile se soulève, mais à la vérité d'une manière assez lente.

Depuis quelques jours, Catherine éprouve une sensation de constriction dans la région pharyngienne, sans que l'examen direct sasse découvrir aucune rougeur de la muqueuse, ni aucun gonflement des amygdales.

La déglutition est parfois difficile et il arrive que des parcelles d'aliments pénètrent dans le larynx et déterminent des accès de suffocation; mais jamais les boissons ni les aliments ne revienment par le nez. Les aliments solides ne s'accumulent pas non plus entre les joues et les arcades dentaires.

Les mouvements de la poitrine semblent normaux. L'auscultation ne démontre rien de pathologique ni au cœur, ni aux poumons, et toutes les fonctions de la vie organique s'accomplissent d'une manière normale.

État des membres. — Les membres supérieurs sont, dans l'ensemble, remarquablement amaigris et affaiblis, ils sont pendants le long du tronc; mais, de plus, à l'épaule, aux avant-bras et aux mains, il y a atrophie prédominante de certains muscles ou groupes de muscles. Le deltoïde est, des deux côtés, très émacie et la saillie de l'épaule fait défaut.

Aux avant-bras, l'atrophie porte à la fois sur les muscles hichisseurs et extenseurs des doigts : aux mains, les éminences thénar et hypothénar sont remarquablement effacées; le crear palmaire est excavé par suite de l'atrophie des interossoux : 40 plus, les doigts sont fléchis assez fortement et d'une manière per manente, surtout au niveau des articulations des premières phalanges; de telle sorte que l'on a sous les yeux un bel exemple de la déformation connue sous le nom de main en griffe. La mouvements des différentes parties des membres supérieurs son d'ailleurs extrêmement limités. C'est à peine si la malade peut soulever ses mains au-dessus de ses genoux où elles reposent habituellement presque inertes; ce mouvement d'élévation, 📢 paraît exiger de grands efforts, ne peut être tenu longtemps, 🐠 il s'accompagne d'un tremblement, surtout latéral, des mains fort singulier. Les mouvements de flexion et d'extension de doigts sont très bornés. Depuis le mois de janvier, la malade qui sait écrire, n'a pas pu tenir une plume; ses mains no lui son d'ailleurs d'aucun usage et il lui est tout à fait impossible de porter ses aliments à sa bouche. Les mouvements de l'épaule ceux de l'avant-bras, ceux du bras, sont également très bornes. D'une manière générale, le membre supérieur gauche est peutêtre un peu moins faible que le droit. Il n'existe aucun signe d'une alteration quelconque de la sensibilité dans toute l'étendue des membres supérieurs.

La malade ne peut marcher ni même seule se tenir debout. Soutenue par deux personnes, si elle essaie de faire quelque pas, ses jambes se raidissent, s'entre-croisent, et, en même temps ses pieds se portent en dedans par un mouvement involontaire d'adduction forcée.

Les membres inférieurs sont, cux aussi, fortement amaigrismais c'est un amaigrissement général : on ne constate pas, commaux membres superieurs, les deformations qui tiennent à l'atre phie prédominante de certains groupes musculaires. Les piedsont un peu rigides, dans une demi-extension et fortement portéen dedans.

Il y a également de la rigidité, de la contracture, dans les genoux, qui sont demi-fléchis, et dans l'adduction; les hanche paraissent être également un peu rigides. La puissance musca laire n'est cependant pas complètement abolie aux membres inférieurs, et la malade peut fléchir un peu, étendre les jambes Ces mouvements, d'ailleurs très limités, ne s'accompagnent per de trèmulation.

Il n'existe aucun trouble de la sensibilité aux membres infé-

eurs, où la malade n'éprouve ni douleurs, ni crampes, ni fourillements. La sensibilité électro-musculaire y paraît également ormale, tandis qu'elle paraît être plutôt exagérée aux membres périeurs.

Un grand nombre de muscles, ceux surtout des extrémités apérieures, sont le siège de contractions fibrillaires extrêmeent accusées. Ces contractions sont surtout remarquables aux vant-bras et aux mains. Elles se produisent tantôt spontanédent, tantôt sous l'influence des attouchements. Elles sont assez dergiques pour produire des mouvements très prononcés d'extenon des doigts et de la main tout entière; lorsqu'on a produit, à aide d'un doigt, un choc léger sur la face dorsale de l'avantras, il se fait un mouvement d'extension bientôt suivi d'un nouvement de flexion correspondant, et cela se répète ensuite asqu'à trois ou quatre fois pour une seule excitation. Si l'avantras est placé dans la pronation, on peut, en frappant un petit oup sur le muscle supinateur, determiner un mouvement de ipination par suite duquel la main se renverse sur sa face posrieure. L'excitation électrique détermine ces mêmes contracons fibrillaires d'une manière plus prononcée encore. Ces conactions fibrillaires spontances ou provoquées se remarquent acore sur tous les muscles de la partie supérieure du tronc. Ils ont aussi très marqués aux muscles du cou, mais c'est sur les auscles sterno-cléïdo-mastoidiens, en particulier sur celui du sté gauche, qu'ils sont le plus fréquents et le plus accusés.

Il n'existe pas trace de mouvements fibrillaires sur les différents suscles des membres inférieurs. Nous avons fait remarquer déjà a'à la longue ils sont très prononcés. Les muscles les plus proondément amaigris, ceux des avant-bras, par exemple, ont conservé à un haut degré la contractilite électrique. Ceux des cembres inférieurs se contractent, eux aussi, énergiquement

ous l'influence de la faradisation.

Tel était le tableau des symptômes au mois de septembre 1865, 🙀 an après l'affection. Depuis cette époque jusqu'au mois de byrier 1869, aucun changement notable ne s'est produit. Seument la faiblesse des membres supérieurs a toujours été en segmentant, mais cependant l'impuissance n'était pas complète 🥞 la malade pouvait encore remucr un peu les doigts. La conracture des membres inférieurs a fait également des progrès, mais sans jamais être excessive. Enfin, l'atrophie des muscles, accentuant de plus en plus, rendait les déformations des nembres supérieurs, et surtout des mains, plus caractéristiques L'impuissance motrice et l'atrophie n'ont également marché que fort lentement du côté de la face et de la région sus-hyddienne. Néanmoins la difficulté de la prononciation et tous la autres phénomènes rappelant le tableau de la paralysie labie glosso-pharyngée s'étaient aggravés sans qu'il s'y fût adjoint de troubles notables des fonctions respiratoires.

Au tronc, il ne s'était produit aucun phénomène nouvest. L'amaigrissement était considérable, mais sans signe évident d'atrophie musculaire. Les muscles respiratoires fonctionnaient normalement et, en particulier, il n'y avait pas de signes de parti-

lysie diaphragmatique.

Les membres inférieurs présentaient la même faiblesse, 🕒 même amaigrissement que nous avons déjà décrit. On n'y remai quait ni deformations atrophiques des divers groupes de muscle, ni contractions fibrillaires. Les pieds présentaient toujours même position vicieuse. Ils étaient tournés en dedans, en même temps qu'ils étaient légèrement étendus sur la jambe. On avail remarque que la malade s'affaiblissait et toussait depuis quelque temps, lorsque le 5 février 1869, à la visite du soir, on la trouve dans un état assez grave d'asphyxie qui s'était déclaré presque subitement. Le pouls etait à 136. Il y avait 50 inspirations a 🛎 minute. Il s'était déclaré un râle humide laryngo-trachéal qui s'entendait à une grande distance. La partie supérieure des voit respiratoires était le siège d'une accumulation considérable de mucosites que la malade ne pouvait rejeter. Le lendemain, ces accidents paraissaient en partie dissipes; mais, dès le soir, ils reprenaient toute leur gravité. — La malade a succombé le 11 février au soir.

Autopsie le 13 février 1869. A. a La rigidité cadavérique a été observée à diverses reprises chez cette femme : elle était complète douze heures après la mort au moment où l'on a fait le premier examen du cadavre. Elle a persisté telle que pendant toute la journée du 12, et existait encore très manifeste le 13 au matin. Elle s'est montrée très forte même aux membres supérieurs, là où l'atrophie était le plus prononcée. Avant de faire l'autopsie, on a pris la mesure du contour des poignets, des bras, des jambes et l'on a trouvé les chiffres suivants :

	au poignot	
_	au bras	0.17
-	à la partie moyenne de la cuisse	0.365
_	a la jambe, un peu au-dessus des malléoles.	0.175

Il n'y avait pas de différence entre les membres du côté droit et ceux du côté gauche.



AUTOPSIE 445

b) Cavité thoracique. — Les poumons présentaient, chacun la leur lobe inférieur, des granulations tuberculeuses et des loyaux de pneumonie caséeuse commençante. Les sommets taient sains.

Le cœur pesait 135 grammes. Son tissu était rouge, ferme; il paraissait entièrement sain. Il n'y avait aucune lésion valvulaire. Les autres viscères ne présentaient rien à noter.

c) Système musculaire. — La dissection des muscles nous a lonné les résultats suivants: 1° A la face. Les muscles des joues et du menton, mais principalement le buccinato-labial, étaient atrophiés, pâles, jaunâtres, réduits à de minces languettes nusculaires. — Les orbiculaires des paupières, le frontal, les emporaux, les masséters, ne présentaient rien d'anormal.

20 Au cou. Les sterno-cléïdo-mastoïdiens paraissent sains. Les muscles de la région sus-hyoïdienne sont très petits. Ils présentent une coloration jaune feuille-morte au niveau de la pointe de la langue. Ils sont au contraire assez rouges, quoique manifestement atrophiés, dans la base de cet organe.

3º Aux membres supérieurs. Le deltoïde est atrophié d'une manière très marquée; il est mince, pâle, jaune feuille-morte. Les muscles du bras sont petits, mais d'une teinte rouge presque mormale. A l'avant-bras, les muscles sont excessivement grêles, mais là encore la coloration rouge est assez bien conservée. Les muscles de la main sont jaune feuille-morte et très atrophiés, surtout les interosseux. Les muscles de la main sont certainement, avec ceux de la langue, les plus altérés.

40 Au tronc. La masse sacro-lombaire, à sa partie inférieure, semble avoir subi un certain degré d'atrophie. La coloration est jaunâtre. Les muscles de l'abdomen présentent le même caractère et pour eux, comme pour les muscles du dos, les lésions semblent diminuer et même disparaître à mesure qu'on se rapproche de la poitrine. — Les pectoraux sont rouges et ne présentent pas d'atrophie marquée. Les intercostaux sont assez minces et un peu jaunâtres. Le diaphragme paraît sain, du moins à l'œil nu.

50 Aux membres inférieurs. L'amaigrissement est assez marqué; les muscles ne sont pas volumineux, mais cependant leur émaciation ne présente rien d'excessif, si l'on a égard à la maigreur générale du sujet. En somme, il ne semble pas y avoir là d'atrophie proprement dite. Les muscles sont d'ailleurs rouges et leur tissu semble sain.

d) Système nerveux périphérique. — A l'œil nu, on est frappe par les changements considérables qui se sont produits dans le volume et dans la coloration des racines antérieures. Elles sont constituées par la réunion de faisceaux nerveux presque reduis à des filaments, de sorte qu'elles sont excessivement grêles. Leur coloration a pris une teinte grisâtre très marquée, saus cependant présenter la demi-transparence que l'on observe dans les nerfs qui ont subi une atrophie complète. Ces altérations de volume et de coloration sont d'autant plus frappantes qu'il se s'est rien produit de semblable dans les racines postérieures, lesquelles ont conserve leur volume normal et leur coloration blanche. C'est surtont à la région cervicale que ces lésions sont le plus accusées; cependant on les observe encore dans presque toute la hauteur de la région dorsale; mais elles tendent à s'effacer à mesure qu'on s'éloigne de la région cervicale. A la région lombaire, les racines antérieures ont repris le volume et la coloration de l'état normal.

Le facial et l'hypoglosse présentent, eux aussi, une teinte grisâtre, analogue à celles des racines antérieures cervicales et dorsales. Cette altération dans la coloration devient surtout manifeste quand on compare ces nerfs à d'autres, tels que le lingual, par exemple, qui ont conservé leur reflet blanchâtre. On ne remarque pas de diminution de volume de ces nerfs, analogue à celle que présentent les racines antérieures. — Les autres nerfs périphériques ne nous montrent aucune modification appreciable

e) Système nerveux central. — L'encéphale n'est le siège d'au cune altération. Nous avons signalé à propos du système perliphérique ceux des nerfs crâmens qui présentaient une modulication dans leur teinte. La moelle, examinée à l'état frais, nous a montré aucune altération appréciable à l'œil nu, dan la plus grande partie de son étendue, mais dans une étendue d'5 centimètres environ au-dessus du renslement dorso-lombaire elle offrait une diffluence excessive. De gros vaisseaux gurgé de sang et une teinte rouge diffuse s'observaient sur la partie ramollie. Le ramollissement portait principalement sur la mortie gauche et sur la partie postérieure de la moelle. Il est possible que, malgre tout le soin qui a été mis à enlever la moelle, c ramollissement ait été produit artificiellement; nous verron que l'examen microscopique semble donner un appui à cett opinion.

B. Examen microscopique. — 1º Système musculaire. — Non commencerons l'exposé de l'examen microscopique que non avons fait du système musculaire par la description des altérations des muscles de la main; ce sont ceux, en effet, qui offren les lésions les plus avancées. Les muscles des éminences thêns

hypothénar, et les muscles interosseux étaient arrivés au sme degré de dégénération et donnaient le même résultat à xamen microscopique. Les préparations ont été faites à l'état is. Nous prendrons pour type de notre description ce que

us avons observé dans l'opposant du pouce droit.

En dilacerant la substance musculaire avec les aiguilles sur verre à préparation, on reconnaît que la consistance des fibres un peu plus grande qu'à l'ordinaire; elle rappelle celle du su conjonctif. Dans la plupart des faisceaux musculaires, il iste de fines granulations foncées, devenant brillantes et nates à un certain foyer et qui semblent être des granulations isseuses. Ni l'acide acétique, ni la potasse ne dissolvent ces nulations. Nous avons répété ces réactions plusieurs fois, et jours le resultat a été le même. — Ces granulations varient aucoup en nombre et en volume, d'une fibre musculaire à atre. Les stries transversales et longitudinales, qui se voient aucoup en rette dans certaines fibres atrophiées, mais peu nuleuses, sont plus ou moins complètement masquées dans les ou les granulations existent en abondance.

de striation a entièrement disparu dans un certain nombre fibres mosculaires qui apparaissent sous l'aspect d'un cylindre apli d'une matière transparente et qui renferment en nombre sou moins grand des granulations en général d'autant plus tumineuses qu'elles sont moins nombreuses. Ces granulations se dissolvent ni dans l'acide acctique ni dans la potasse, pas

le que celles des fibres qui ont conservé la striation.

Le volume des fibres musculaires semble normal pour un cernombre d'entre elles: mais, pour la plupart, on observe une ninution parfois considérable. C'est ainsi qu'à côté d'une fibre sculaire de dimension normale, on en voit d'autres dont le mêtre transversal est réduit à 1/3 ou à la moitié. Certaines res offrent même un diamètre 4 et jusqu'à 5 fois plus petit à l'etat normal. Et une particularité importante à signaler, et qu'un grand nombre des fibres qui ont subi une atrophie si considérable présentent encore une striation très nette et t à peine ou même pas granuleuses.

Parmi les fibres musculaires les plus altérées, un petit nombre lement nous ont présenté la division en fragments de la subscre musculaire. Dans les fibres où nous avons observe cette ision, les blocs de substance musculaire étaient pressés les contre les autres. Très rarement, ils laissaient entre eux un ervalle, et alors, en ces points, le sarcolemme était revenu lui-même. Nous n'avons pas, comme l'a observé dernière-

ment M. Hayem dans un cas d'atrophie progressive, récemm a publié, trouvé de multiplication des noyaux dans les tubes de sarcolemme.

Les varsseaux, dans les muscles affectes, ne nous ont offent a cune altération. — Nous avons réussi plusieurs fois à volt transtement de petits nerfs musculaires. Nous n'avons pas, du ces cas, remarqué qu'ils continssent des fibres nerveuses dest nérées. — Le tissu conjonctif interfibrillaire paraît plus 15 quant qu'à l'état normal; on y observe une proportion exages de noyaux arrondis ou fusiformes.

En outre des altérations précèdentes, la plupart des thisceste musculaires présentaient un aspect fendillé, très remanquable principalement aux extrémités brisces des fibres : cet aspectendillé se retrouve d'ailleurs dans des altérations du muscle, que n'ont rien de commun avec l'atrophie progressive ; on les obsertentes autres communement dans les muscles des membres autrieurs, chez les individus immobilises depuis longtemps.

En resumé, dans les muscles de la main, c'est-à-dire la càlisions étaient le plus accusées, nous avons observé ce qui suit 1° une diminution de volume dans la masse musculaire 2 un coloration jaune pâle des muscles; 3° une consistance plus grand du muscle, rappelant celle du tissu conjonctif; 1 une alterate granulo-graisseuse peu marquee pour certaines fibres, tres une centuée pour d'autres; 5° la division en fragments de la suit tance musculaire; 6° l'atrophie de certaines fibres musculaire simple et indépendante de toute degenérescence graisseuse un circuse; 7° la proliferation du tissu conjonctif interfibrillate

Nous terminons ce resumé en faisant remarquer que, sar un seule et même preparation, on pouvait rencontrer toutes ces a térations a la fois. A côté d'une fibre musculaire entièrement saine on a peine granuleuse, on en observait quelqu une d'ut le striation était presque entièrement marquee par les granuleuses gransseuses. A côte de celles-ci, d'autres avaient sain entièrement la dégenérescence vitreuse. D'autres présentaient entitatrophie à tous ses degrés. Quelques-unes offraient la division en blocs de la substance musculaire. Dans l'intervalle de se fibres, on apercevait une grande quantité de tissu conjointé de noyaux arrondis ou fusiformes.

l'our les muscles de la langue, nous pourrons nous bornet le répeter la description qui precède. Observons seulement 12 c'est surtout dans les muscles intrinsèques de l'organe que le lésions étaient le plus accentuées. Les muscles de l'acant l'es ont à peu près conservé leur coloration normale. On te sive

du tissu conjonctif; il y a, là aussi, des fibres granulo-graisseuses, des fibres vitreuses, d'autres considérablement atrophiées; mais, d'une manière générale, toutes ces lésions sont beaucoup moins accusées qu'à la main. Au deltoïde, nous retrouverous toutes les altérations les plus avancées que nous

avous décrites.

Les sterno-cléido-mastoïdiens ont été l'objet d'un examen spécial. On se rappelle que, dans l'observation, ils sont notés, surtout celui du côte gauche, comme étant le siège de contractions fibrillaires remarquables par leur spontanéite, leur fréquence et leur intensité. Les préparations faites avec la substance musculaire du sterno-cléido-mastoïdien gauche n'ont, à notre grand étonnement, absolument présenté aucune altération. Les fibres étaient remarquables par leur volume relativement considérable, la striction bien nette et l'absence de toute dégénérescence. On no remarquait même pas, dans ces muscles, cet aspect fendillé qui était à peu près général dans les muscles des membres supérieurs et inférieurs.

Les pectoraux ne présentaient non plus aucune altération. Les intercostaux ne nous ont montré qu'une dégenérescence igranulo-graisseuse peu marquée et l'aspect fendille. Il en a été de même dans le diaphragme: nous n'avons rencontré qu'un petit nombre de fibres où les granulations fussent assez abondantes pour masquer la striation transversale.

Les éléments musculaires, aux membres inférieurs, ne renferment pas ou à peine de granulations graisseuses. Ils ne sont pas atrophiés d'une façon appréciable: la striation y est nettement accusée et ils n'offrent pas d'autre altération que l'aspect fendillé.

Pa' Racines spinales antérieures. Examen à l'état frais. Le nombre des tubes nerveux qui, dans ces racines, ont conservé les caractères de l'état normal, est plus grand qu'on aurait pu le supposer, à en juger par la diminution de volume et la teinte prisâtre qu'elles présentaient. Toutefois, sur la moitié des tubes au moins, on pouvait observer tous les degres de l'atrophie, depuis l'emaciation simple jusqu'à la complète disparition du cylindre de myéline. Nulle part on ne rencontrait dans les tubes des trainées de granulations graisseuses. Ce qui vient d'être dit est relatif surtout à la région cervicale de la moelle; à la région dorsale, les lésions atrophiques se montraient moins prononcées, surtout dans les parties inférieures de cette region et, au niveau du renflement lombaire, elles faisaient complètement défaut.

b) Les racines spinales postérieures ont été examinées compa-

rativement aux antérienres; on n'y a reacontre aucune trac d'altération des tubes nerveux.

c) Nerfs craniens. Le facial et l'hypoglosse, examinés a l'eu frais, en divers points de leur trajet, ont présenté, le deruc surtout, les lésions comparables à celles qui ont été signales (propos des racines spinales anterieures. Seulement, le nombre des tubes nerveux restes sains y était relativement beaucou plus grand. Le lingual et le pneumogastrique ont eté l'ubje d'un examen spécial; ils n'ont paru offrir aucune altération.

d) Nert's rachidiens. Les deux perfs phreniques celui du col droit principalement nous ont paru renfermer un certain nomini de tubes nerveux atrophiés à divers degres. Des altérations au logues ont eté observées sur le médian et sur le cubital exampé à l'avant-bras; sur ces derniers nerfs, quelques tubes nerveu atrophiés presentaient, d'une manière évidente, la dégénérator granuleuse. L'examen du grand sympathique au cou et de

ganglions inferieurs n'a fourni aucun résultat décisif.

e) Moelle épanière. Examen à l'état frais de la partie ramble. On sait qu'immédiatement au-dessus du renfiement lombaire 🕼 moelle présentait, dans une certaine étendue, une diffluence remarquable; des fragments de tissu nerveux, provenant de 📹 point ramolli, ont été portés sous le microscope immediatement après l'autopsie, les tubes nerveux offraient les caracteres 4 l'état normal; on ne rencontrait dans les intervalles qu'ils lus saient entre eux, ni corps granuleux, ni granulations grain seuses. Les gaines vasculaires ne renfermaient pas non plus de léments granuleux.

Ce résultat négatif doit porter à penser ou bien que le rand lissement était de date toute récente, ou bien qu'il a cté produit

artificiellement.

Examen de préparations durcies par l'acide chromique et colé rées par le carmin. Région cervicale. L'examen des coupes tranversales minces pratiqué à diverses hauteurs, fait reconnacti des altérations qui portent les unes sur les faisceaux antero-lati raux de la moelle, les autres sur la substance grise, en partice lier sur les cornes antérieures et qui-se montrent à peu pres 🐛 mêmes dans toute l'étendue de la région.

Sur tous les points des cordons antero-lateraux, les cloisos de tissu conjonctif ont pris une importance considérable; elle se sont notablement épaissies, et il semble qu'elles se sont malle plices. Dans les espaces qu'elles circonscrivent en s'anasteur sant et s'entre-croisant, on reconnaît ai-ement les surtaces 👊 section de tubes nerveux, lesquels, au niveau des faisceaux all

térieurs et sur la partie antérieure des faisceaux latéraux, ont conservé à peu de chose près leur diamètre normal. Mais, sur un point qui correspond à la partie la plus postérieure de ces derniers faisceaux et dans toute l'étendue d'une région qui, en dedans, confine aux cornes postérieures tandis qu'en debors, elle s'étend presque jusqu'à la couche corticale : la gangue conjonctive est devenue tout à fait prédominante. Les tubes nerveux, ayant conservé leur diamètre normal, sont là devenus très rares; la plupart des tubes sont atrophiés à divers degrés, et il en est un grand nombre qui ne sont plus représentés que par le cylindre d'axe. Lorsque les coupes sont examinées à un faible grossissement, les points où prédomine ainsi l'altération scléreuse des cordons latéraux se montrent sous forme de deux petites plaques rouges, transparentes, irrégulièrement arrondies, placées symétriquement vers la partie la plus postérieure de ces cordons, immédiatement en dehors des cornes grises postérieures. Les faisceaux blancs postérieurs ne présentent aucune altération.

Dans l'examen de la substance grise, le haut degré d'atrophie qu'ont subi, dans les cornes antérieures, la plupart des cellules nerveuses, frappe tout d'abord; il est évident, en outre, qu'un certain nombre de ces cellules ont disparu sans laisser de traces. Ce sont surtout les cellules du groupe interne ou antérieur qui ont subi les altérations les plus profondes; là, toutes les cellules qui ont persisté sont plus ou moins atrophiées, tandis que dans le groupe externe on en rencontre sur la plupart des préparations, 1, 2, 3 et même parfois 4, qui ont conservé, à peu près, les dimensions et tous les autres caractères de l'état sain. Parmi les cellules atrophiées, les unes bien que 6 ou 7 fois plus petites que dans l'état normal, ont cependant conservé leur forme étoilée. leurs prolongements et possèdent encore un noyau et un nucléole distincts. Les autres ne sont plus représentées que par de petites masses irrégulièrement anguleuses, sans prolongements, jannes, brillantes, d'aspect vitreux, et, en pareil cas, le noyau, en général, n'est plus distinct. Toutes ces altérations peuvent être appréciées d'une manière rigoureuse, lorsque les parties malades sont comparées aux parties correspondantes sur des coupes de moelle provenant des sujets sains. Nous avons pris pour terme de comparaison de très belles préparations de moelle saine que nous devons à l'obligeance de M. Lockhart-Clarke.

La gangue conjonctive des cornes antérieures se présentait sous l'aspect d'une masse finement grenue, nous n'avons pas remarqué que les noyaux de la névroglie y fussent plus abondants que dans l'état normal; il n'en était pas de même aux commissures antérieures et postérieures : là, les noyaux nous out paru nombreux, surtout au voisinage du caual central. Ce dernier était complètement oblitéré par un amas de cellules épithéliales.

Dans l'épaisseur de la commissure, comme dans les cornes actérieures, les vaisseaux présentaient des parois manifestement épaissies, couvertes parfois de nombreux noyaux. — Les cornes postérieures de la substance grise nous ont paru offrir toutes les conditions de l'état sain.

Région dorsale. L'examen n'a pu porter que sur les 2/3 supérieurs de cette région. La sclérose des faisceaux latéraux se montrait à toutes les hauteurs, au moins aussi prononcée qu'à la région cervicale : comme dans celle-ci, bien qu'à un degré moindre, les cellules des cornes antérieures étaient atrophiées, réduite à un petit nombre.

Région lombaire. L'altération scléreuse symétrique des cordons latéraux est encore ici très nettement accusée, mais mointétendue toutefois que dans les autres régions de la moelle; elle occupe d'ailleurs le même siège. Les cellules des cornes autérieures sont presque en nombre normal; elles offrent pour la plupart, les dimensions de l'état sain. Quelques-unes seulement présentent des lésions atrophiques bien caractérisées.

Région du bulbe. — Coupes faites au dessus du calamus. -A l'aide de coupes transversales faites à diverses hauteurs de la région des olives et au-dessous, nous avons pu constater, de la manière la plus nette, que les cellules des noyaux d'origine de L'hypoglosse, dans toute l'étendue de ces noyaux, sont pour la plupart profondement altérées, atrophiées ou même complètement détruites. Cette altération rappelait exactement celle qui a été signalée à propos des cellules des cornes antérieures de la moelle, aux régions cervicale et dorsale. Nous avons pris pour point de comparaison, dans cette partie de notre étude, de très belles coupes provenant de bulbes sains, préparées par M. L. Clarke. Nous avons utilisé aussi les planches encore inédites de l'Iconographie photographique de M. Duchenne (de Boulogne), relatives à la structure du bulbe. Or, sur des coupes de Clarke, faites à 12 centimètre environ au-dessus du bec du calamus scriptorius et représentant l'état normal, on pouvait compter dans le noyau de l'hypoglosse, qui dans cette région est volumineux et bien limité de toutes parts, de 40 à 50 grandes cellules tripolaires ou quadripolaires; par contre, sur les coupes provenant de notre malade et montrant la même région, on ne pouvait reconnaître que 3 ou 4, au plus, de ces celluies qui fussent

à peu près intactes; les autres avaient totalement disparu pour la plupart.

Quelques-unes, considérablement atrophiées, pouvaient se retrouver encore à l'aide de forts grossissements; d'autres n'étaient plus représentées que par de petites masses irrégulières, d'un jaune ocreux, brillantes et dépourvues de prolongements.

On pouvait remarquer, en outre, que les tractus délicats (probablement des prolongements de cellules) qui, dans l'état normal, se croisent et s'entre-croisent en mille directions dans l'intervalle des cellules, s'étaient ici complètement effacés; et l'on ne trouvait plus entre les cellules qu'une masse amorphe, finement grenue; enfin le noyau de l'hypoglosse, considéré dans son ensemble, paraissait avoir perdu ses contours arrondis; il présentait une forme ovalaire transversalement et s'était évidemment amoindri dans tous les sens.

Sur les mêmes coupes, on pouvait reconnaître, immédiatement en dehors du noyau de l'hypoglosse, le petit groupe de cellules que Clarke rattache aux origines inférieures du facial; toutes ces cellules étaient saines et nous ont paru en nombre normal.

Plus en dehors encore, on rencontrait le noyau d'origine du pneumogastrique. La plupart des cellules du groupe étaient intactes; un petit nombre seulement d'entre elles (7 ou 8 pour chaque noyau et pour chaque préparation), les plus antérieures présentaient la dégénération jaune à un degré très prononcé ou bien elles avaient subi une pigmentation noire très remarquable.

Coupes pratiquées au niveau du bec du calamus. — En avant et de chaque côté du canal central, on retrouve les noyaux de l'hypoglosse. Là encore, les cellules sont atrophiées ou dégénérées. En arrière et de chaque côté du canal, on peut étudier les noyaux du spinal; ils présentent tous les deux quelques cellules qui ont subi la dégénération jaune ou la pigmentation noire et qui sont en même temps déformées. Les autres cellules de ces noyaux sont normales.

Coupe saite au-dessus des olives. — Les noyaux d'origine du facial, du moteur oculaire externe et de l'auditif nous ont paru présenter tous les caractères de l'état normal.

OBSERVATION II.

Sclérose symétrique des cordons latéraux de la moelle et des pyramides antérieures dans le bulbe. -- Atrophie des cellules de cornes antérieures de la moelle. -- Atrophie musculaire progressive. -- Paralysie glosso-laryngée.

Élisabeth P..., 58 ans, est entrée le 11 juillet 1871, à l'inte

merie de la Salpêtrière (service de M. Charcot .

Renseignements fournis par son fils. L'affection dont elle d'atteinte ne paraît pas avoir débuté brusquement. Au mois d'juin dernier, P... marchait encore, bien qu'avec une certain difficulté. Déjà sa main gauche ne pouvait lui servir et etait tenue rapprochée du corps. Elle se plaignait aussi de voir depuir quelque temps sa main droite s'affaiblir, ce qui la génait pour manger. Elle avait également un leger embarras de la parole mais la déglutition s'effectuait facilement.

État actuel, 29 septembre 1871. La physionomie est hebètes; la bouche toujours grande ouverte laisse constamment coula la salive. Il semble que tous les muscles de la face soient dans un état de contracture permanente, qui s'exagère encore lorque la malade vient à rire ou à pleurer : l'espèce de grimace qui s'produit alors ne s'efface qu'avec une lenteur extrême.

Les mouvements de l'orbiculaire des lèvres sont notablement gênés. Celles-ci ne peuvent arriver au contact dans l'action de siffier ou de souffier. Elle souffie une bougie la bouche a dem ouverte; elle réussit à l'éteindre même lorsqu'elle est placée une certaine distance de sa bouche. — Le mouvement de disduction des mâchoires paraît impossible. — La contraction de muscles masticateurs est peu énergique, aussi ne parvient-elle le broyer que les aliments de consistance molle.

L'articulation des mots est abolie; les efforts de la malaire n'aboutissent qu'à la production d'une sorte de grognement tout à fait incompréhensibles. — L'intelligence est rependant conservée dans une certaine mesure, et la malade semille

comprendre toutes les questions qu'on lui adresse.

La langue est atteinte d'une impuissance motrice à peu per absolue en même temps qu'elle presente les caractères d'une atrophie déjà très prononcée. Petite, ratatinée, agitée de motrements fibrillaires, creusée de sillons et recouverte habita-lie ment d'un enduit noirâtre, elle demeure collée au planches are rieur de la bouche, et c'est à peine si elle peut être portee et

avant et dépasser les lèvres de quelques millimètres. Quant au mouvement d'elévation de la pointe vers la voûte palatine, il est totalement aboli.

La gêue de la déglutition bien qu'un peu moins complète est cependant très prononcée. C'est depuis quelques jours seulement qu'elle s'est brusquement accentuée. Lorsqu'on introduit un líquide dans la bouche, la plus grande partie s'écoule entre les levres; puis il se produit une série de mouvements de déglulition, avec ascension considérable du larynx et bruit pharyngien très sonore. Vient-on à porter, avec une cuiller, le liquide jusque dans l'arrière-bouche, la déglutition s'effectue d'une manière un peu plus complète, mais elle amène un état d'anxiété extrême; quel que soit le mode d'introduction de la substance alimentaire, son entrée dans l'œsophage paraît se faire avec une grande lenteur, et quelques minutes après on voit encore se produire de bruyants mouvements du pharynx, provoqués par le liquide arrêté à son orifice supérieur. Jamais celui-ci ne reflue vers les fosses nasales, et, du reste, l'examen direct du voile du palais permet de constater qu'il est symétrique, et a conservé l'entière liberté de ses mouvements normaux.

Jusque dans ces derniers jours, on pouvait encore lever la malade et elle passait des journées assise dans son fauteuil. Mais les symptômes s'étant aggravés subitement, elle est aujourd'hui

absolument confinée au lit.

L'impuissance motrice, complète dans le membre supérieur auche, est un peu moins prononcée dans celui du côté droit. Cette paralysie s'accompagne d'un certain degré de contracture; es doigts sont fléchis dans la paume de la main, le poignet est dans la pronation, le coude demi fléchi résiste quand on veut 'étendre. Les masses musculaires sont atrophiées et agitées de nouvements fibrillaires. L'atrophie, plus prononcée à gauche qu'à droite l'est peut-être aussi davantage à la racine du membre qu'à son extrémite. Tandis que les muscles de l'épaule, le lettoîde en particulier, ont à peu près disparu, laissant à nu es saillies osseuses, les éminences thénar et hypothénar, bien qu'amineres, ont encore conservé une notable épaisseur.

Au thorax, les grands pectoraux sont pris au même degré que les deltoides, le moindre attouchement y ramène des contractions librillaires, quand elles ne s'y montrent pas spontanément.

Les membres inférieurs, atteints beaucoup moins profondément sont egaux en volume. Ils présentent un amaigrissement potable, étendu à tout le membre; aucun groupe de muscles ne paraît plus spécialement atteint que les autres. Ils peuvent exécuter quelques mouvements dans le plan du lit. Les musculaires, celles des mollets surtout, sont le siège de contractions fibrillaires abondantes. L'examen faradique des muscipermet de constater qu'ils se contractent tous sous l'influent de l'électricité, ceux des membres inférieurs avec une energiplus grande que les supérieurs. L'orbiculaire des lèvres, oparticulier, paraît très sensible à l'excitation électrique. Ma la contraction musculaire ne se produit pas partout avec se caractères normaux, et, dans bien des muscles, elle revêt i forme de mouvements fibrillaires,

La sensibilité semble conservée dans tous ses modes. Le poul est à 104. Respiration régulière.

1er octobre. P. 100. Commencement d'escarre.

2 oct. P. 108; R. 26. — 6 oct. P. 100; R. 20. — 7 oct. P. 120. 10 oct. P. 130. Extremités froides. Les urines sont troublet, ne contiennent ni sucre ni albumine. — Rétention d'urine.

13 oct. P. 124. — 14 oct. P. 120.

23 oct. — L'affaiblissement a fait des progrès considerables. La malade a à peine la force de pousser un cri L'alimentat a est devenue impossible. — Extremites froides, pouls insensité. — L'escarre s'est étendue sur une grande largeur. — Mort's 25 octobre.

Nécropsie. — État des viscères. — Le cœur est de petit volumes il n'existe pas de lésions valvulaires, les parois ont leur épaiseur et leur coloration normales. — Pas de lesions dans le poumons. Le foie, de volume normal, ne présente pas de cicatrices; il en est de même pour la rate et les reins. La maqueuse vésicale est rouge, recouverte de saillies mamelonnes, tapissée d'exsudats purulents.

État des muscles. — Les muscles de la face sont très grêlet mais leur coloration se rapproche sensiblement de l'état normal Le massèter, rouge à sa surface, est jaunûtre dans ses participrofondes. — Les sterno-mastoïdiens, les scalènes, les trapère sont bien nourris et offrent une belle coloration rouge.

Les pectoraux et les muscles du membre superieur gaucht sont jaunes, decolorés, amincis et leur aspect contraste d'unt manière frappante avec celui des muscles du cou; le deltoidé surtout est très altéré. À la main, les muscles des eminence thénar et hypothénar sont décolorés. Le grand dentelé ed comme le grand pectoral pâle et atrophié. — Il en est de même mais à un moindre degré, pour les muscles de l'abdomen. Le diaphragme a conservé sa coloration, sa consistance et son épaisseur normales.

AUTOPSIE 457

Aux membres inferieurs, les muscles, bien que grêles, sont à ine décolorés, un certain nombre d'entre eux ont été examis; le couturier, le droit anterieur pour la cuisse; à la jambe, jumeaux, le jambier antérieur, l'extenseur commun des teils, aucun d'eux ne présentait même cette couleur feuille-orte que donne si souvent aux muscles le séjour au lit longmps prolongé.

Etat des centres nerveux. — Le cerveau, le cervelet et l'isthme l'encéphale ne présentent aucune altération appréciable; les teres de la base sont saines. Le bulbe rachidien offre tous les vacteres de l'état normal. — Le tissu de la moelle est partout ane consistance ferme; il n'y a pas d'atrophie évidente portant e les divers cordons blancs de l'organe. — Les filets d'origine a verfs bulbaires situés au-dessous du facial, c'est-a-dire l'hysplosse, le glosso-pharyngien, le pneumogastrique et le spinal, atrastent, par leur finesse et leur coloration grise, avec les cines des nerfs situés au-dessus; le facial, en particulier, est empt de toute alteration. Cette extrême ténuité et cette teinte disc se retrouvent sur un certain nombre de racines antérieures la moelle.

Étude histologique. — Muscles. — L'examen des muscles de langue, pratiqué à plusieurs reprises, a constamment donné resultat presque negatif. Du moins jamais n'a-t-on trouvé état granuleux de la fibre musculaire, vu cette proliferation cléaire abondante, qui caracterise la degénération atrophique muscles, arrivee à un degré avancé de son évolution. — us les muscles de la face, au contraire, de nombreuses fibres aient perdu leur striation transversale et presentaient un état anuleux très prononcé du contenu de la gaine.

Dans les muscles des membres supérieurs qui, à l'œil nu pient une coloration jaunâtre et une diminution de volume les accentuée, l'examen microscopique révélait la présence un grand nombre de faisceaux primitifs degenérés. Dans les ainences thénar et hypothénar, en particulier, les fibres pient subi une atrophie simple très marquée; sur d'autres pints, elles avaient en grande partie perdu leur striation transmelle et les noyaux du tissu conjonctif interstitiel s'étaient extendement multipliés. Sur certaines preparations examinées une la glycérine après l'addition d'acide acétique, on pouvait pir le contenu des gaines fragmenté, formant des ilots rangés series parallèles, sépares les uns des autres et masquès en prie par des amas de noyaux. Les muscles du tronc et des

membres inférieurs ont présente la même altération; ces deraies

surtout, à un degré beaucoup moins avancé.

Nerfs. Les filets d'origine de la plupart des nerfs bulbares ont été examinés, et tous présentaient des caractères histologques bien voisins de l'état normal. C'est à peine si on pouvait v distinguer quelques fibres à contenu granuleux, tandis que quelques autres, dépourvues de leur cylindre de myeline, étaient réduites à leur gaine et recouvertes de noyaux plus nombreux que d'habitude. Pas plus que les racines, le tronc de ces nerb n'était dans son trajet ultérieur notablement altéré. On a note en particulier, l'intégrité des fibres de l'hypoglosse, parvenu s la base de la langue; il en était de même pour le spinal, le pres-mogastrique, le nerf facial.

Les racines anterieures des nerfs rachidiens, examinées au aveau du renflement cervical, ont présenté, au milieu d'un graté nombre de fibres restées sames, quelques fibres degénérees.

Le nerf median du côté gauche, examiné, après durcissement,

sur des coupes transversales, a été trouvé sain.

Centres nerveux. Préparations faites après durcissement dans

l'acide chromique et colorées par le carmin.

Bulbe rachidien. L'examen de coupes transversales, pratiques à différentes hauteurs de l'organe, permit de constater des le-

sions de la substance blanche et de la substance grise,

1º Substance grise. Les noyaux d'origine des nerfs bulbaires sont ici le siège de l'altération. Celle-ci, essentiellement caractérisée par la dégénération pigmentaire et l'atrophie consecutat des cellules nerveuses qui entrent dans la composition de ce noyaux, est surtout très prononcée dans celui du nerf hypoglosse; à côté de quelques cellules demeurées sames, on perfobserver dans les autres les caractères de la lesion à toutes le périodes de son développement. La plupart, envahies déjà par les granulations jaunes, réfractaires à l'action du carmin et no tablement diminuées de volume, ont pris une forme globuleuse Elles donnent naissance à de rares prolongements pâles et amin cis, qu'il est impossible de suivre comme à l'état normal, à un certaine distance de leur lieu d'origine.

La névroglie ne paraît prendre aucune part au processus mos bide, elle a conservé sa transparence normale, et il est imposible de découvrir une augmentation évidente dans le nombre de ses noyaux.

Les groupes cellulaires, appartenant aux différents autre nerfs de la région, sont moins profondément atteints. Les cellules y sont en nombre considérable, et si quelques-unes sem nt avoir subi une diminution de volume, on n'y retrouve de bien rares exemples de cet envahissement pigmentaire net dans le noyau de l'hypoglosse.

Les olives se montrent normales sur toutes les coupes.

Constance blanche. La lésion de la substance blanche occupe toute l'étendue des pyramides antérieures, qui sont le siège me sclérose très manifeste et se colorent vivement par le carin. On peut la suivre dans ses faisceaux, depuis le point où ils nergent de la protubérance, jusqu'au niveau de leur entre-oisement. Il est facile, sur les mêmes coupes, de constater la réaite intégrité des racines nerveuses dans leur trajet intra-libaire. Elle est surtout très évidente pour celles de l'hyposse et contraste d'une manière frappante avec l'atrophie très cononcée de leur noyau d'origine.

La region de l'entre-croisement offre un intérêt particulier; adis qu'à la partie antérieure, ce qui reste de la pyramide se tache sous la forme d'une bande rouge transversale, on voit sclérose s'avancer en figurant un coin à base postérieure dans région de l'entre-croisement, et aller envahir, en passant du te oppose, la formation réticulée et la partie supérieure des ordons latéraux. Les cornes antérieures qui, à ce niveau, sont présentées par deux îlots de substance grise complètement ples de la substance centrale contiennent une notable propor-

on de cellules dégénérées.

Morlis. La moelle est le siège d'altérations fort étendues, qui extent à la fois sur les cornes antérieures de la substance grise sur les cordons antéro-latéraux. Il est de plus à remarquer, e, du moins à la région cervicale, les lésions paraissent être rivées a une période plus avancée de leur évolution dans le tê gauche que dans le côté droit de l'organe, qui est par suite

venu asymetrique. Planches IV et V.)

Cordons antero-latéraux. Ils présentent, sur des coupes transmales de la moelle, tous les caractères de la sclérose des faisaux blancs. Les grands tractus conjonctifs, qui de la périérie de l'organe vont gagner la substance grise, sont épaissis. Les mailles du reticulum, considérablement élargies, contiennt de nombreux noyaux. Elles limitent les espaces très inegaux uns lesquels se voit la coupe des cylindres d'axe. Ceux-ci sont our la plupart plus minces qu'à l'état normal; dans quelques droits, au contraire, ils sont comme hypertrophiés. Les régions térées se colorent vivement par le carmin.

Si on etudie la disposition de cette selérose, on voit qu'elle cupe, sur toute la hauteur de la moelle, des points symétriques

dans chacune des moitiés de cet organe. Elle rappelle de plupar son mode de distribution, les dégenérations descendante consécutives à certaines lésions en foyer de l'encéphale, bien

qu'elle en diffère par certaines particularités.

Dans toute la région cervicale, ette occupe, à la partie la pluinterne des cordons antérieurs, une sorte de triangle dont la base s'appuie à la commissure blanche; un des côtés du triangulonge le sillon antérieur, tandis que le sommet vient se termine en s'effilant vers la partie moyenne de ce sillon. Ce triangle, plus large à droite qu'à gauche, cesse d'exister vers la partie interieure de la région.

Dans les cordons latéraux, commençant en avant au niveau de l'angle externe de la corne antérieure, elle suit en dedans et cu arrière le contour de la substance grise sans pénétrer dans sou intérieur, tandis qu'en dehors elle est séparée de la périphéne

par une bande étroite de tissu resté sain.

La partie superieure de la region, celle qui est situee immediatement au-dessous du collet du bulbe, s'éloigne un peu de cette description. Ici, en effet, la corne antérieure est entourée de tous côtés par une sorte de couronne de tissu sclérosé 💍 🐧 🔩 parties supérieures, on descend vers les régions dorsale et loué baire, on voit la sclérose abandonner le cordon antérieur 📹 diminuer progressivement d'étendue dans le cordon lateral. Dans la région dorsale le cercle de tissu sain périphérique s'élargif notablement, tundis que la solérose abandonne le contour de 🕍 corne antérieure. A la région lombaire, elle s'est eloignée de 🔚 corne postérieure et forme une sorte d'ilot situé dans la partic postérieure du cordon, et entouré de toutes parts par le tisse normal excepté en arrière, où il envoie un prolongement vers 🕍 peripherie et le point d'entree des racines postérieures. Tout le reste de la substance blanche, et en particulier des cordons pos térieurs, est exempt d'alterations. Il en est de même pour les re cines antérieures dans leur trajet intra-spinal.

Substance grise. — Nous trouverous ici, exactement limitée l'aire des cornes de la substance grise et symétriquement disposét dans les deux moitiés de la moelle, la lésion cellulaire qui a et décrite à propos du noyau de l'hypoglosse. Frappant indistinctement, et comme au hasard, les éléments des differents groupe de ces cornes, elle diminue graduellement d'étendue, à mesur qu'elle gagne les régions inférieures de la moelle. Tandis qu'a niveau du renflement cervical, c'est à peine si on peut évalue à un cinquième du nombre total colui des cellules épargnées,

la région lombaire, plus de la moitié a conservé les caractères de l'état normal. La colonne vésiculaire de Clarke n'a pas été épargnée; la dégénération a respecté, au contraire, tous les éléments des cornes postérieures.

La névroglie n'a pas, ici plus que dans le bulbe, pris une part active au travail morbide; et l'on peut voir, sur toutes les coupes, des cellules réduites à quelques granulations pigmentaires, au sein d'un tissu parsaitement normal. Toutefois la substance grise a. sur certains points, été désorganisée dans son ensemble, et l'on peut constater dans les régions supérieures de la moelle, la présence de véritables foyers. Allongés dans le sens vertical, ils occupent symétriquement les deux cornes antérieures, dont ils ne dépassent pas les limites. Les coupes qui passent par leur partie moyenne, ne montrent qu'une masse épaisse d'un tissu se colorant fortement par le carmin, faisant saillie au-dessus de la surface de section, et dans lequel il est difficile de distinguer aucun élément. Mais ces foyers, renflés à leur partie movenne. vont en s'essilant à leurs deux extrémités, et c'est dans ces points qu'il convient de les examiner. On voit alors qu'ils débutent par un certain nombre de petits îlots arrondis, au niveau desquels le tissu est manisestement épaissi et rendu moins transparent, sans qu'on y remarque une multiplication évidente des noyaux de la névroglie.

VI.

Note sur un cas de paralysie glosso-laryngée suivi d'autopsie; par J.-M. Charcot.

(Voyes LEÇON XIII, p. 249.)

Par l'ensemble des symptômes, l'observation que je vais rapporter dans ses détails se rattache au type clinique créé par M. Duchenne (de Boulogne) sous le nom de paralysie musculaire progressive de la langue, du voile du palais et des lèvres; mais, par le côté anatomo-pathologique, elle diffère notablement de tous les cas du même genre publiés jusqu'à ce jour. C'est à ce point de vue surtout qu'elle m'a paru digne de fixer un instant l'attention du lecteur.

Observation. — La nommée Baj..., Marie-Françoise, agée de l 68 ans, est entrée une première fois à l'Infirmerie générale de l'hospice de la Salpêtrière, le 11 avril 1868, pour y être traitée d'une bronchite légère; on n'avait pas noté, à cette époque, qu'elle cut la parole embarrassée. Cependant ses enfants affirment qu'ils avaient remarqué que, depuis un an déjà, elle s'exprimait de temps en temps très difficilement. Les troubles de la déglutition se scraient manifestés vers le mois de mai dernier. Toujours est-il que, depuis cette époque, il arrivait à la malade d'avaler de travers et d'être prise de violentes quintes de toux. Pendant les repas, elle rejetait, aussi, fort souvent les aliments par le nez. Une exaspération de tous les symptômes se serait produite assez brusquement, un mois environ avant la seconde admission à l'Infirmerie, laquelle a eu lieu le 10 septembre. Dans l'espace de quelques jours, l'articulation des mots serait devenue presque impossible, et depuis ce moment la difficulté d'avaler les aliments et les boissons se serait rapidement exagérée. La malade assure que cette brusque aggravation n'a pas éte accompagnée d'étourdissements ou d'autres phénomènes du même genre. La faiblesse des mouvements volentaires qui existe actuellement dans le membre supérieur gauche, et dont il sera question plus loin, remonterait à quatre mois environ, et elle se serait prononcée lentement, d'une manière progressive.

État actuel. Le 10 septembre 1869. — L'articulation des mots est déjà tellement embarrassée que la malade ne peut réussir à se faire comprendre; tous les efforts qu'elle fait pour parler aboutissent en effet, uniformément, à la production d'un grognement sourd, à timbre nasal. Cependant, autant qu'on peut en juger chez un sujet qui ne peut plus s'exprimer que par signes, l'intelligence semble être parfaitement conservée. La langue n'est pas aussi inerte qu'on pourrait le croire d'après ce qui précède; elle a conservé sa forme, son épaisseur, ses dimensions normales; elle ne présente, à sa surface, aucune ride, aucune plicature anormale; toutefois, en examinant ses bords avec grand soin, on croit apercevoir de temps à autre de légers mouvements fibrillaires. B... peut assez facilement encore la tirer hors de la bouche, la mouvoir à droite et à gauche, mais elle ne peut ni en relever la pointe, ni en appliquer la face dorsale contre la voûte palatine.

Les mouvements de l'orbiculaire des lèvres sont très notablement affaiblis. La malade ne peut figurer l'acte de donner un baiser ou de siffier, mais il lui est possible, en rassemblant toutes ses forces, d'éteindre en souffiant une bougie tenue éloignée de la bouche de plus de 10 centimètres.

La gêne de la déglutition est surtout des plus prononcées. Lorsque B... veut avaler un liquide, elle en rejette d'abord, presque toujours volontairement, une bonne partie par la bouche. Puis, portant le pouce de la main droite sur l'un des côtés du larynx, elle semble vouloir aider au mouvement d'élévation de cet organe qui bientôt va s'accomplir; mais à peine le premier temps de la déglutition s'est-il effectué qu'il survient un état d'anxiété extrême : durant plus de cinq minutes, la malade paraît menacée de suffocation; elle ne tousse pas en général, mais elle fait entendre, à chaque inspiration un bruit laryngé sonore rappelant, jusqu'à un certain point, celui qu'on observe dans certains cas d'ædème de la glotte. Il arrive fréquemment que quelques gouttes du liquide ingéré sont rendues par le nez. La déglutition des aliments solides, ou mieux semi-liquides, est moins difficile peut-être que celle des liquides proprement dits, mais elle est le plus souvent encore troublée par les mêmes accidents.

L'examen direct du voile du palais n'y fait reconnaître aucune déformation: la luette occupe la ligne médiane et elle n'est pas pendante à l'excès: le voile membraneux paraît se contracter d'ailleurs d'une manière à peu près normale sous l'influence des titillations.

Une salive épaisse et visqueuse s'amasse constamment dans le houche et s'écoule parfois au dehors. On trouve souvent la maaroccupée à rejeter, à l'aide de ses doigts introduits dans sa bouch les mucosités épaisses et les parcelles d'aliments qui s'y sont ... cumulées. En raison de la gêne de la déglutition, l'alumentau a ne se fait que d'une manière très incomplète; la malade fait comprendre à chaque instant, par des gestes significatifs, combet il lui est pénible de ne pouvoir satisfaire sa faim. Elle est tra maigre et déjà très affaiblie. En examinant l'état du systeme musculaire dans les diverses parties du corps, on remarque ce qui suit : les muscles de l'épaule gauche sont manifestement plus amaigris que ceux de l'épaule droite; de plus, le deltoide 🛼 d'une manière à peu près permanente, le siège de mouvement fibrillaires très accentués, qui se produisent spontanément 🐗 que l'on réveille aisément lorsqu'ils cesseut de se produire, à l'aide de légers attouchements. Par suite de l'affublissement de ces muscles, la malade éprouve de la dificulté à elever son bras et elle ne peut porter sa main gauche jusqu'au niveau de 🛒 bouche. Le bras et l'avant-bras, de ce côté, ne sont pas plui émaciés que les parties correspondantes du membre supérieur droit. Les masses musculaires y sont cependant, çà et la te siège de quelques contractions fibrillaires. Enfin, les mouvement de prehension se font aussi bien à l'aide de la main gauche qu'i l'aide de la main droite, et il n'y a pas trace d'atrophie predominante des muscles des éminences thénar et hypothenar.

Le membre supérieur droit est uniformement amaign dan toutes ses parties; nulle part il n'existe d'atrophie partielle. Ce pendant des mouvements fibrillaires, peu accentues il est vrai se produisent sur quelques points de son étendue, principalement

à l'épaule.

Les membres inferieurs sont amaigris tous deux au même de gré; il n'y a pas de différence sous ce rapport entre le côte droi et le côté gauche. - Leurs mouvements sont normaux, seule ment notablement affaiblis. B... peut toutefois se tenir debou et faire quelques pas dans la salle, mais non sans beaucoup d'fatigue. A gauche, les muscles de la partie antérieure de la cuive et ceux du mollet, sont le siège de contractions fibrillaires.

Des contractions fibrillaires s'observent aussi sur la partie cer vicale du trapèze et sur les sterno-cléido-mastoïdiens. Néanmoin l'action des muscles qui meuvent la tête est assez énergique c l'attitude de celle-ci est tout à fait normale.

Il ne paraît pas exister de troubles de la vision; les orifice pupillaires sont des deux côtés de même diamètre. Nulle part n'existe chez B... de troubles de la sensibilité. — Le pouls est faible, mais non accéléré; la température du corps est normale. — Les urines, examinées à plusieurs reprises, ne renferment ni sucre, ni albumine.

25 octobre. — L'affaiblissement a fait d'énormes progrès. B... ne peut plus se tenir sur ses jambes. Hier, elle est tombée en voulant sortir de son lit et n'a pas pu se relever sans aide. La déglutition est devenue absolument impossible et l'on s'est décidé, depuis quelques jours, à avoir recours à l'emploi de la sonde œsophagienne. On constate une fois de plus que les mouvements du voile du palais s'effectuent assez bien sous l'influence des excitations directes. On constate également que la langue peut encore être tirée hors de la bouche, portée légèrement de droite à gauche; mais ses mouvements sont évidemment plus lents et plus faibles que par le passé. Son volume toutefois ne s'est pas notablement amoindri; sa face dorsale est encore parfaitement lisse et on n'y observe pas de contractions fibrillaires. Seuls, ses bords sont en certains points plissés, ridés et offrent des mouvements vermiculaires presque incessants.

- 26. On observe pour la première fois que le pouls est fréquent, à 130. Cependant la température du rectum est à 36°,4.
- 27. Le pouls est beaucoup plus fréquent encore que la veille. Le nombre de ses battements s'élève peut-être à 150 par minute. Il est très petit, presque insensible. La respiration est à 32. Les inspirations sont très pénibles, et accompagnées d'une contraction énergique des sterno-cléido-mastoïdiens et des scalènes. L'anxiété est extrême. Lorsqu'on demande à la malade si elle souffre, elle porte les mains à la région précordiale et fait comprendre qu'elle éprouve là une souffrance qu'elle ne peut définir. A l'aide de la palpation et de la percussion, on constate que les battements du cœur sont assez énergiques. Le deuxième bruit est, à la base, à peine distinct; il est au contraire assez bien marqué à la pointe. On ne perçoit pas de bruits anormaux.
- 28. Pouls à 128; T. R. 370,6; R. 28. Les inspirations sont de plus en plus pénibles et accompagnées de contractions énergiques des muscles sterno-mastoïdiens, scalènes, grands pectoraux et du bord antérieur du trapèze. On remarque que le ventre s'affaisse à la région épigastrique dans le temps même où les côtes et les clavicules s'élèvent. Il y a donc inertie du diaphragme.
- 29. Même état que la veille. Le pouls est d'une rapidité extrême. T. R. 370,6. La malade a refusé de se laisser intro-

duire la sonde œsophagienne. Le soir : dyspnée extrême, 32 respirations; il y a peut-être plus de 150 pulsations à la minute; la température rectale est à 37°,9. La malade succombe tout à coup dans la nuit, sans agonie.

NECROSCOPIE. — Faite trente heures après la mort. La rigidité

cadavérique est partout bien prononcée.

A. a. Etat des viscères. — Le cœur est de volume normal; le ventricule droit est distendu par des caillots noirs. Il n'existe aucune lésion des valvules; les parois musculaires du ventricule gauche sont peut-être un peu pâles, mais d'une consistance assez ferme. Les poumons sont très emphysémateux, le droit surtout. Ils ne présentent pas d'autres altérations. Le foie est de volume normal. Les capsules surrénales et les reins sontsains, ainsi que la rate. L'estomac et les intestins sont ratatines sur eux-mêmes; ils ne présentent, d'ailleurs, aucune altérationappréciable.

β. État des muscles. — Les muscles extrinsèques de la langue et ceux des régions sus et sous-hyoïdiennes, présentent une belle coloration rouge; par contre, les muscles propres de 🔝 langue se distinguent par leur pâleur et par une diminution

évidente de leur consistance.

Au larynx, tous les muscles intrinsèques paraissent sains : l'exception des aryténoïdiens, des crico-aryténoïdiens postérieurs et des crico-thyroidiens, qui sont évidemment atrophiés et présentent, çà et là, une coloration jaune très manifeste. Les muscles crico-thyroidiens du côté gauche sont d'ailleurs notablement plus altérés que leurs congénères, et l'on remarque qu'ils portent, au voisinage de leurs insertions, de petites taches ecchymotiques.

Les muscles du pharynx ne semblent pas avoir subi d'altération appréciable. La tunique musculeuse de l'æsophage parait être de volume et de consistance normaux. — Les deux sternomastoidiens sont grêles, mais ils offrent une coloration rouge.

Le muscle trapèze présente partout une teinte jaunâtre; cette coloration anormale est surtout prononcée au niveau du bord anterieur gauche de la partie cervicale de ce muscle. En ce point, les faisceaux musculaires sont très pâles, très friables et séparés par de petits amas de graisse.

La même altération se remarque à la partie antérieure du deltoïde du côté gauche. La partie postérieure du même muscle est relativement peu altérée. Le deltoide du côté droit offre

une belle coloration rouge.

Les deux pectoraux sont grêles, d'ailleurs nullement deco-



467

lorés; les intercostaux, au contraire, sont atrophiés et jaunâtres.

Aux bras, aux avant-bras et aux mains, les muscles ont, du côté droit comme du côté gauche, l'apparence de l'état normal. Le diaphragme ne présente pas d'altération appréciable. Quelques muscles des membres inférieurs ont été examinés; ils ont présenté, pour ce qui est de la coloration et de la consistance, les caractères de l'état sain.

y. État des centres nerveux et des ners bulbaires. — Le cerveau proprement dit et les diverses parties de l'isthme ne présentent aucune altération appréciable; le bulbe en particulier et la protubérance offrent toutes les apparences de l'état normal. On n'y peut reconnaître aucune trace d'atrophie ou d'induration. Les artères de la base sont à peine athéromateuses. La moelle, examinée à l'extérieur et sur des coupes faites à diverses hauteurs, paraît, elle aussi, tout à fait saine.

Les filets d'origine d'un certain nombre des nerfs bulbaires, à savoir l'hypoglosse, le pneumogastrique, le glosso-pharyngien et le spinal, surtout, sont grêles. Quant aux trones nerveux émanés de ces racines, ils paraissent être un peu moins volumineux que dans l'état normal, mais ils n'ont subi aucun changement de coloration.

B. Étude histologique. — a. Muscles. — Vers la pointe de la langue, là où les fibres musculaires étaient le plus pâles, la moitié peut-être des faisceaux primitifs présentaient, sans avoir subi une réduction bien prononcée dans leur volume, un certain degré d'altération granuleuse avec ou sans disparition de la striation en travers.

On constate ensuite, à l'aide de préparations colorées par le carmin, sur un très grand nombre de faisceaux primitifs, une multiplication très évidente des noyaux du sarcolemme. Le tissu conjonctif, interposé entre ces faisceaux, présente à peu près partout des noyaux plus nombreux que dans l'état normal.

Il est remarquable que la prolifération des noyaux du sarcolemme est peut-être plus prononcée sur les gaines des faisceaux qui ont conservé la striation en travers et qui ne sont affectés qu'à un très faible degré par la dégénération granuleuse que sur les faisceaux où cette dégénération est plus marquée.

Çà et là, on rencontrait quelques gaines du sarcolemme, vides de substance contractile et remplies par des amas de noyaux. Ceux-ci présentaient quelquesois la forme en bissac. Entin, sur quelques préparations on observait des gaines revenues sur elles-mêmes et ne renfermant plus, dans leur cavité presque effacée, que des granulations d'apparence graisseuse ou des amai

de noyaux.

L'altération granulo-graisseuse des faisceaux primitifs, l'absence de la striation en travers, et la prolifération des noyaux du périmysium et du sarcolemme se rencontrent sur toutes les autres régions de la langue, mais à un moindre degré qu'au

niveau de la pointe.

Bien qu'ils aient conservé leur coloration rouge de l'étal normal, les muscles extrinsèques de la langue présentent tous, cà et là, quelques faisceaux primitifs où l'on reconnaît très évidemment l'altération granulo-graisseuse et la multiplication des noyaux du sarcolemme ou du périmysium. On peut appliquer pla même remarque aux muscles du pharynx qui, eut aussi, paraissent sains à l'œil nu. Quant aux muscles du larynx ceux d'entre eux qui, à l'œil nu, offraient une teinte jaune très manifeste, les crico-aryténoïdiens postérieurs, par exemple, présentaient l'altération granulo-graisseuse à peu près au même degré que la langue.

Les muscles du bras et de l'avant-bras, ceux de la main (éminences thénar et hypothénar), quoiqu'ils parussent à l'œil nu, tout à fait sains, quant à la coloration et à la consistance, présentaient cependant, à l'examen microscopique, un bom nombre de faisceaux primitifs ayant perdu la striation en travers et offrant l'altération granulo-graisseuse ainsi que la multiplication des noyaux du sarcolemme à un degré plus ou moins

prononcé.

Les fibres musculaires de coloration jaune, provenant de la partie antérieure du trapèze et du deltoïde du côté gauche, outre l'altération granulo-graisseuse étendue à un très grand nombre de faisceaux primitifs, offraient une accumulation de gouttelettes graisseuses, volumineuses, interposées entre les faisceaux primitifs.

Les muscles des membres inférieurs (muscles de la cuisse, muscles plantaires) ont été examinés en plusieurs points. On y a constate l'altération granulo-graisseuse de quelques faisceaux primitifs d'une manière très manifeste. Mais les faisceaux ainsi altéres étaient là moins nombreux qu'aux parties correspondantes des membres supérieurs.

β. Ner/s cramens. — Sur toutes les préparations à l'état frais provenant des filets radiculaires très grêles de plusieurs nerse bulbaires, de l'hypoglosse par exemple, on constate, non sans étonnement, que les tubes nerveux ont conservé leur cylindre de myéline.

On ne parvient pas à reconnaître d'une manière évidente l'existence des gaines vides et revenues sur elles-mêmes. De fines granulations, peu nombreuses d'ailleurs, sont uniformément disséminées sur toute l'étendue de quelques tubes nerveux. Nulle part, elles ne sont en amas, sous forme de corps granuleux.

Les troncs des ners hypoglosse, spinal et pneumogastrique, ne présentaient pas d'autre altération que ce même état granuleux de quelques tubes nerveux. Cette altération est très prononcée sur le laryngé inférieur. Le phrénique et le grand sympathique cervical ont offert les caractères de l'état normal.

7. Examen des centres nerveux, préparations durcies par l'acide chromique et colorées par le carmin. — 1° Moelle épinière. — Coupes transversales pratiquées sur divers points du renflement lombaire.

L'examen des faisceaux blancs ne fait reconnaître ni diminution dans le diamètre des tubes nerveux, ni multiplication des noyaux de la névroglie, ni, enfin, aucun épaississement des tractus conjonctifs qui rayonnent du centre gris vers la périphérie de la moelle.

C'est dans la substance grise et plus spécialement dans l'aire des cornes antérieures que toutes les altérations sont concentrées et encore n'occupent-elles là que les cellules nerveuses, car, ici encore, la névroglie est normale ou ne présente, tout au plus, que des traces peu évidentes de multiplication des noyaux.

Quelques-unes de ces cellules nerveuses ont conservé tous les caractères de l'état normal; elles sont en petit nombre puisqu'elles figurent pour un peu moins d'un tiers sur chaque préparation.

Elles se reconnaissent aisément aux particularités suivantes : elles sont pourvues encore de leurs prolongements longs et déliés qui, comme la cellule elle-même, se colorent vivement et uniformément par le carmin. Le noyau et le nucléole sont bien distincts; la petite quantité de pigment qu'elles renferment souvent à l'état normal ne s'est pas accrue.

Les cellules qui offrent le premier degré de l'altération se reconnaissent immédiatement à la coloration d'un jaune ocreux très intense qu'elles présentent dans la plus grande partie de leur étendue. Cette coloration résulte de la présence de granules pigmentaires réunis sous forme d'amas et ne subissant pas l'influence du carmin. Les parties de la cellule qui n'ont pas été envahies par le pigment se colorent, au contraire, à peu près comme à l'état normal. Le noyau et le nucléole sont encore plus visibles et colorés, mais les prolongements sont, en général, très courts, comme flétris, ou mieux ils ont complètement disparu.

En même temps, la cellule diminue de volume, elle tend à perdre ses contours anguleux, et acquiert une forme globuleuse.

A un degré plus avancé du processus morbide, la cellule, amoindrie encore dans toutes ses dimensions, absolument prives de prolongements, n'est plus représentée que par un petit amas de granules jannes. Le noyau et le nucléole ont entièrement disparu en general. Il est des cas cependant où ce dernier persiste encore; c'est alors la seule partie de la cellule qui nit conservé la propriété de se colorer par le carmin.

Enfin, on trouve ça et là, sur des points autrefois occupée par une cellule, les granulations jaunes désagrégées, disséminées. C'est là, sans doute, le dernier terme de l'altération. En pareil cas, on ne trouve plus la moindre trace du noyau ou du nucleols.

L'alteration des cellules ganglionnaires est uniformément repandue sur toute l'étendue des cornes anterieures; elle ne «attache pas spécialement à certains groupes de cellules, de telle sorte que les cellules saines et les cellules, malades a diver degrés, sont partout entremêlées. Les petites cellules des cornes postérieures n'ont paru présenter aucune trace de la degeneration jaune.

Les mensurations comparatives, faites à l'aide de bonnes preparations provenant des mêmes points, de la même région d'une moelle saine, ont montré ce qui suit :

Les cellules, qui ont conservé la propriéte de se colorer put le carmin, dans toute leur étendue 'cellules saines), ont le mêmes dimensions que les cellules de la préparation normale; toutes les cellules qui ont perdu leurs prolongements soul atrophices. Tant que le nucléole est visible, il conserve le volume normal.

Coupes provenant des régions dorsale et cervicale. — La alterations des cellules sont les mêmes qu'à la région lombaire plus accentuées seulement, surtout au renfiement cervical. La cellules de la colonne vésiculaire sont altérees au même degre que celles qui composent les groupes des cornes antérieures.

2º Région bulbaire. — a) Coupe faite immédiatement au-dessor du bec du calamus. — Le noyau d'origine de l'hypoglosse, visible à ce niveau dans sa partie inferieure, présente des altert tions très prononcées qui, ici encore, portent exclusivement su les cellules nerveuses, la névroglie est intacte; peut-être le vaisseaux y sont-ils plus volumineux qu'à l'état normal, il paraissent en tous cas gorgés de globules sanguins.

La majeure partie des cellules (les deux tiers environ) offrent à tous les degrés, l'altération pigmentaire décrite plus haut, l propos des diverses régions de la moelle épinière. Les cellules altérées sont disséminées partout et mêlées aux cellules saines; elles n'occupent pas un lieu de prédilection; peut-être, cependant, sont-elles plus nombreuses qu'ailleurs, vers la limite externe du noyau.

En arrière et en dehors du noyau de l'hypoglosse, on peut étudier le groupe de cellules d'origine du spinal. Celles-ci, pour la plupart, ont conservé les caractères de l'état sain. Un bon nombre d'entre elles, pourtant, ont subi à divers degrés l'altération pigmentaire, principalement vers la région externe du noyau. On sait qu'à l'état normal il existe, en ce point, quelques cellules plus ou moins pigmentées, mais le nombre en est alors beaucoup plus restreint.

- b) Coupe faite à la partie moyenne des olives. Les cellules des circonvolutions de l'olive n'offrent pas d'altérations appréciables. Celles qui constituent le noyau de l'hypoglosse à ce niveau sont, au contraire, lésées en grand nombre. Les cellules d'origine du pneumogastrique ne paraissent pas aussi profondément altérées. Entre le noyau de l'hypoglosse et celui du pneumogastrique se trouve dans cette région le petit groupe cellulaire que L. Clarke rattache au noyau du facial. Les cellules de ce groupe paraissent remarquablement petites et peu nombreuses. Elles n'offrent pas cependant l'altération pigmentaire. Une coupe, pratiquée un peu au-dessus de la précédente, permet de constater que les cellules d'origine du glosso-pharyngien ne sont pas sensiblement altérées.
- c) Coupe faite au niveau de la partie la plus supérieure des olives. Cette coupe qui contient les noyaux du facial et du moteur oculaire externe ainsi que celui du trijumeau (portion sensitive (?), d'après Stilling), fait voir qu'un grand nombre de cellules du fasciculus teres et un petit nombre de cellules du trijumeau, présentent tous les caractères de l'altération décrite plus haut.

Un des points les plus intéressants de cette observation, c'est incontestablement l'existence d'une altération qui, d'une façon pour ainsi dire systématique, occupe les cellules nerveuses, non seulement dans toute la hauteur de la moelle épinière, mais encore dans le bulbe, et d'où résulte la désorganisation progressive ou même la destruction complète d'un bon nombre de ces organites. Dans le bulbe, l'altération porte particulièrement sur les noyaux d'origine de l'hypo-

glosse et du spinal; mais elle s'observe aussi, bien qu'a u degré moindre, sur les noyaux du pneumogastrique et du cial. Dans la moelle épinière, elle est limitée aux grandes cel lules nerveuses des cornes antérieures, cellules dites motrices les cellules des cornes postérieures ne paraissent pas étraffectées. On la rencontre dans toutes les régions de la moelle mais elle prédomine certainement au renflement cervical.

En quoi consiste cette altération?Laccumulation d pigment jaune paraît y jouer un grand rôle; il semble qu cil soit le fait initial. L'atrophie des prolongements cellulaires celle du noyau, et enfin du nucléole sont des phenoments consécutifs. S'agit-il là d'un processus d'irritation lente. 💥 contraire, d'une atrophie toute passive? On ne peut ren dé cider à cet égard d'après les seuls caractères anatomeques mais il est permis d'affirmer que ce processus morbide, que qu'il soit, a affecté primitivement la cellule; il ne la a pa été communiqué do dehors. En effet, le réticulum qui entoure de toutes parts les cellules nerveuses malades no fre pas d'autre altération qu'une transparence plus grande qu'l l'état normal et résultant, vraisemblablement, de la disparition d'un grand nombre de prolongements cellulaires: on n'y observe, dans la moelle comme dans le bulbe, in forest de désintégration granuleuse, ni trace de métamorphese fibrillaire ou même de multiplication des nivélocites. On as saurait donc admettre qu'un travail d'irritation ou de simp e désagrégation se soit établi d'abord dans la trame conjon to e de la substance grise pour se propager ensuite jusqu'aux éléments nerveux. Mais on pourrait être tenté de supposet que le point de départ de l'altération des cellules gangaonnaires doit être cherché en dehors des centres nerveux, c'est-à-dire dans les nerfs périphériques. Cette mani redivoir n'est pas acceptable; elle est en contradiction formel. avec des faits nombreux qu'il est inutile de rappeler tors. Nous nous bornerons à faire remarquer que, d'apres 🖾 recherches de M. Vulpian, la section complète des nerfs perte phériques, et en particulier de l'hypoglosse, n'a pas d'inducac marquée sur leurs cellules d'origine. Or, on a vu que, dans le cas qui nous occupe, les rameaux des divers nerfs bulbaires offraient tout au plus des altérations très minimes,



bien que les groupes cellulaires d'où ils émanent fussent, pour la plupart, profondément lésés. De tout ceci, il est, pensons-nous, légitime de conclure que les cellules ganglion-naires ont été, dans le bulbe et dans la moelle. le siège primitif du mai et que les ners périphériques n'ont été affectés que secondairement, consécutivement à la lésion des centres nerveux.

Si maintenant l'attention se porte sur les lésions trophiques que présentait le système musculaire de la vie de relation, on sera frappé du mode singulier qu'affectait la répartition de ces lésions des faisceaux, sur les divers points du corps. Evidemment, il ne s'agit pas ici d'un cas ordinaire d'atrophie musculaire progressive; les lésions des faisceaux primitifs sont bien celles qui appartiennent à cette dernière affection, et l'on trouve là, tantôt la dégénération granulo-graisseuse, tantôt l'atrophie simple des laisceaux avec prolifération des noyaux du sarcolemme. Mais elles ne sont pour ainsi dire concentrées sur aucun muscle ou groupe de muscles; elles sort disséminées un peu partout, et l'on trouve toujours, dans les régions les plus variées, des fibres malades entremêlées parmi des faisceaux parfaitement sains. Elles sont cependant plus accentuées et plus répandues sur certains muscles que sur d'autres; mais ici encore se présente un fait exceptionnel et qui mérite d'être signalé : contrairement à la règle, les muscles des extrémités, et en particulier ceux des éminences thénar et hypothénar, des avant-bras, sont relativement peuaffectés. Par contre, les lésions étaient relativement profondes dans le deltoïde et le trapèze, surtout du côté gauche dans divers muscles du larynx, et enfin dans la langue. Il importe de remarquer que ce mode de distribution, ne pouvait être révélé que par l'examen nécroscopique, car, pendant la vie, l'épaule gauche était le seul point du corps où l'examen clinique put constater une atrophie partielle quelque peu prononcée des masses musculaires. La langue surtont, cela est dit très explicitement dans l'observation, avait conservé son épaisseur, ses dimensions, sa surface lisse, et, en un mot, toutes les apparences de l'état normal, bien que ses muscles propres continssent, en assez grand nombre, des faisceaux primitifs dégénérés ou atrophiés, et que ses mouvements fussent

d'ailleurs remarquablement entravés. En somme, laissant de côté le renseignement fourni par l'amaigrissement partiel de l'épaule gauche, l'atrophie musculaire progressive généralisée qui, dans notre observation, se trouvait combinée au symptômes de paralysie labio-glosso-laryngée, eût pu passe complètement inaperçue, si l'attention n'eût été éveilles problètement de mouvements fibrillaires intenses répandus de l'existence de mouvements fibrillaires intenses répandus de

presque tous les points du corps.

Rapprochant les lésions musculaires, dont il vient dett question des altérations que présentaient les cellules nerveus dans les diverses régions de la moelle et du bulbe, on remande quera qu'il existait entre celles-ci et celles-là une corrélation exacte. Des deux parts il s'agit de lésions diffuses répandus entre elles par un lien intime et faut-il croire que, dans e cas, les altérations du système musculaire ont procèdé, 🕬 la voie des nerfs bulbaires et rachidiens, de la lésion de centres nerveux? Les arguments favorables à cette opinion ont été développées à plusieurs reprises dans ce recueil; notel ne crovons pas nécessaire de les reproduire à nouveau. Nou proposons done d'admettre, à titre d'hypothèse vraisemblable. que tel a été, en effet, le mode pathogénique des phénomères morbides. Mais cela étant concèdé, possédons-nous tous les éléments nécessaires à l'édification d'une théorie quelque peq satisfaisante de l'affection telle qu'elle s'est présentée dans notre observation? Nous ne le pensons pas; outre que nous ne savons absolument rien concernant la nature et l'origine de la lésion des cellules nerveuses, il est encore bien d'autres désidérata que nous ne pourrions signaler.

Nous ne relèverons qu'un point : on sait que chez notre malade les divers mouvements de la langue, ceux surtout qui sont relatifs à l'articulation des mots et à la déglutition, étaient considérablement affaiblis, et, à l'autopsie, on a trouvé dans les muscles qui constituent cet organe des lésions évidemment insuffisantes pour rendre compte d'un état paralytique aussi prononcé. D'où faut-il faire dériver cette impuissance motive indépendante de la lésion trophique des muscles? Nous ne trouvons à invoquer que cette même lésion des cellules nerveuses, d'où nous avons fait procéder déjà l'altération nutritive des faisceaux musculaires, et il est difficile de comprendre

par quel mécanisme cette unique lésion a pu produire simultanément des effets aussi différents. Remarquons en passant qu'on ne saurait faire intervenir ici une influence particulière du grand sympathique, puisqu'il s'agit d'expliquer, cette fois, non pas la présence des lésions trophiques musculaires qui trouvent leur raison d'être dans l'altération du noyau de l'hypoglosse, mais bien l'existence d'une paralysie musculaire en partie au moins indépendante de l'atrophie¹. Il y a là une difficulté sérieuse, que nous avons rencontrée déjà à propos de l'atrophie musculaire progressive et de la paralysie infantile spinale. Évidemment, on ne saurait, dans l'état actuel de nos connaissances, formuler sur ce point un jugement définitif. Contentons-nous donc, quant à présent, d'enregistrer les données positives, fournies par l'étude anatomique, et attendons que de nouveaux faits soient venus répandre la lumière sur ces obscures questions.

On a proposé plusieurs fois déjà de rattacher à une lésion primitive des noyaux gris, étagés dans le bulbe, l'ensemble symptomatique connu sous le nom de paralysie glosso-labio-laryngée 3. L'anatomie pathologique vient aujourd'hui fournir un appui décisif à cette hypothèse, fondée jusqu'ici exclusivement sur l'induction physiologique. Mais, il n'est nullement certain que tous les faits cliniques auxquels cette dénomination peutêtre prêtée soient identiques et reconnaissent la même origine. Il est facile de prévoir, en premier lieu, que des lésions grossières du bulbe telles qu'une tumeur, un gonflement diffus, pourront dans certaines circonstances déterminées produire, à peu de chose près, les mêmes effets que l'atrophie

^{1.} L'intégrité du grand sympathique cervical a été d'ailleurs explicitement mentionnée dans notre observation.

^{2.} Dans l'atrophie musculaire progressive, la paralysie musculaire sans atrophie et l'atrophie sans paralysie se trouvent souvent entremélées sur les mêmes points; c'est un fait que MM. Roberts (Reynold's System of medicine, t. II, p. 171; 1867; — Duménil de Rouen (Atrophie musculaire graisseuse progressive, pp. 93 et 108, Rouen, 1867), et plus récemment M. Benedikt (Elektrotherapie, p. 385; Wien, 1868), ont fait ressortir avec raison. On l'observe dans les cas d'amyotrophie progressive les plus simples et alors qu'il n'existe aucun signe d'une lésion des faisceaux blancs de la moelle épinière.

^{3.} Voir, entre autres: A. Wachsmuth. — Ueber progressive Bulbar-paralysie, etc. Dorpat, 1854; et Centralblatt, 1864; — Clarke. L. — Researches on the intimate structure of the Brain; 2° série, 1868, p. 318.

primitive des cellules nerveuses. D'un autre côté, il est évident que les cas dans lesquels l'altération porterait non plussur les noyaux originels, mais bien sur les cordons nerveux après leur issue du bulbe, devraient former une catégorie part. A la vérité, faute d'un examen complet du bulbe, le réalité des faits de ce genre n'est pas encore suffisamment établie. Enfin, l'intégrité anatomique absolue des muscles paralysés, constatée plusieurs fois par d'habiles observateurs, semble devoir, à son tour, motiver une imposante distinction. Je ferai remarquer toutefois, à ce propos, qu'en pareil car l'absence de l'altération granulo-graisseuse des fibres musculaires a, le plus souvent, été seule nettement affirmée. Or, l'on sait, par d'assez nombreux exemples, que l'atrophie musculaire progressive la mieux caractérisée, peut parvenir jusqu'à son dernier terme sans que les faisceaux primitifs nient perdu la striation en travers et présentent la moindre trace de la dégénération granulo-graisseuse. La multiplication des novaux du sarcolemme et la réduction plus ou moins prononcée du diamètre d'un certain nombre de faisceaux primitifs sont alors les seules altérations musculaires que l'exacmen histologique permette de constater.

En terminant, j'appellerai l'attention sur les troubles circalatoires très remarquables qui, chez notre malade, ont marqué les derniers jours de la vie. Le pouls battait de 130 à 150 fois par minute, sans que le thermomètre accusat la moindre élévation de la température centrale. Ce désordre des mouvements du cœur s'accompagnait d'un sentiment tout particulier d'anxiété, dont le mot dyspnée ne donnerait qu'une idée très imparfaite. Ces phénomènes rappellent ceux qui, plusieurs fois, ont été constatés chez l'homme dans les cas où l'action des pneumogastriques était entravée en conséquence de la compression exercée par une tumeur du médiastin; l'altération des noyaux d'origine des nerfs pneumogastriques, que l'examen du bulbe a fait reconnaître dans notre cas, nous paraît rendre compte de ces troubles cardiaques qui n'ont pas peu contribué sans doute à déterminer la terminaison fatale.

(Extrait des Archives de physiologie normale et pathologique, 1870, p. 247).



VII.

Note sur l'état anatomique des muscles et de la moelle épinière dans un cas de paralysie pseudo-hyper-trophique; par J.-M. Charcot.

(Voyez: Leçon XIV, p. 267.)

I.

Il y a quelques mois, mon ami, M. Duchenne (de Boulogne), me remit plusieurs pièces anatomiques en me priant d'en faire l'examen. Elles provenaient d'un jeune sujet atteint de l'affection décrite sous le nom de paralysie pseudo-hypertrophique ou myosclérosique, et qui avait succombé quelques semaines auparavant à l'hôpital Sainte-Eugénie, dans le service de M. Bergeron, à la suite d'une maladie intercurrente. L'histoire clinique du petit malade dont il s'agit est bien connue : elle a été tracée avec un grand soin par M. le docteur Bergeron, dans une communication faite à la Société médicale des hôpitaux en 1867⁴. M. Duchenne (de Boulogne) l'a reproduite dans son mémoire sur la paralysie musculaire pseudohypertrophique². Une bonne photographie, en pied, annexée à la communication de M. Bergeron, montre le relief exagéré que présentaient la plupart des masses musculaires chez l'enfant dont il s'agit, et fait parfaitement comprendre l'attitude caractéristique que ce dernier affectait dans la station verticale. Je renvoie pour ce qui concerne le côté clinique aux travaux que je viens de citer, et je veux me borner à exposer dans la présente note les faits anatomiques qu'il m'a

^{1.} Bulletins et mémoires de la Société médicale des hôpitaux de Paris, t. IV, 1^{re} série, année 1867, p. 157. — Communication faite le 24 mai, avec une photographie.

^{2.} Extrait des Archives générales de médecine, numéros de janvier 1868 et suivants, p. 19, obs. XII.

^{3.} Voy. aussi les figures 3, 4 et 9 du mémoire do M. Duchenne.

été donné de constater avec le concours de mon interne, M. Pierret. Quelques courtes remarques relatives à l'anatonne et à la physiologie pathologiques de la paralysie pseudo-hypertrophique suivront les principaux points de l'exposé et en seront comme le corollaire.

Les pièces que j'ai en ma possession avaient toutes été préalablement durcies par l'acide chromique. Elles comprennent : 1° divers fragments provenant des muscles deltoïde, psoas, pectoral, sacro-lombaire; 2° le rentiement cervical et la moitié supérieure de la région dorsale de la moelle épinière; 3° divers tronçons pris sur les nerfs sciatiques, médians et radiaux; 4° un fragment de la paroi musculaire du ventricule gauche.

11.

En premier lieu, je dirai ce qui est relatif aux muscles extérieurs. Ainsi que cela résulte des détails de l'observation clinique, les pectoraux et les sacro-lombaires avaient, pour ainsi dire, seuls échappé à l'hypertrophic apparente qui, à un moment donné, s'était emparée de la majeure partie des masses musculaires; on peut en dire autant des psoas qui, à l'autopse, présentèrent plutôt une réduction de volume. Les altérations qu'offrent ces muscles peuvent être considérées comme représentant les premières phases du processus morbide; les phases ultimes, au contraire, peuvent être étudiées dans les deltoïdes, qui se distinguaient, pendant la vie, par une augmentation de volume très accentuée.

L'examen à l'œil nu des pièces durcies permet d'établir déjà une première distinction : ainsi, tandis que les fragments du deltoïde montrent, sur les coupes, une coloration jaunâtre, ainsi que l'aspect et la consistance d'une masse lardacée, — circonstances dues évidemment à l'interposition d'une grande quantité de tissu graisseux, les psoas, sacro-lombaires et pectoraux présentent de leur côté, à peu de chose près. l'aspect de muscles normaux, traités dans les mêmes conditions par l'acide chromique, avec une consistance, toutefois, manitestement plus ferme et une résistance rappelant celle du tissu fibreux.



Voici maintenant en quoi consistent les altérations histologiques de ces muscles. Sur les coupes transversales, ce qui frappe tout d'abord, dans le psoas par exemple, où la lésion en est à son plus faible degré, c'est que les minces lamelles du tissu conjonctif (dépendances du perimysium internum), qui, à l'état normal, séparent à peine les faisceaux musculaires primitifs, et les laissent presque en contact réciproque, sont ici remplacées par d'épaisses travées dont le petit diamètre

égale sur certains points celui des faisceaux musculaires ou même le dépasse. Ces travées, ainsi qu'on peut s'en convaincre surtout par l'examen de coupes longitudinales dissociées, sont constituées par du tissu conjonctif de formation récente, où les fibres lamineuses, dirigées surtout parallèlement au grand axe des faisceaux musculaires, sont entremêlées avec des noyaux embryoplastiques et des cellules fusiformes en assez grand nombre. Sur d'autres muscles. comme les pectoraux, les sacro-Iombaires, où l'évolution de l'altération paraît plus avancée, les noyaux et les cellules ont

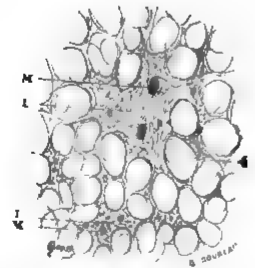


Fig. 35. — Competransversale d'un muscle dans la paralysie pseudo-hypertraphique (Phase intermédiaire entre la promière et la seconde páriode du processus). — I. I, ilots de tesu conjonctif. — M. M. compos des faisceaux musculaires. — G. G. collules adipouses.

diminué de nombre ou semblent avoir disparu, et les travées sont à peu près exclusivement formées de faisceaux de longues fibres onduleuses, disposées parallèlement les unes aux autres, à contours très nets, très accusés.

L'interposition de vésicules adipeuses entre ces fibrilles marque une phase nouvelle du processus (Fig. 35). Les cellules graisseuses sont discrètes d'abord, isolées et comme perdues au milieu des faisceaux de fibrilles; mais leur nombre s'accroît, sur certains points, dans de tellés proportions qu'elles se substituent aux fibrilles, lesquelles finissent par disparaître complètement. Cette substitution graisseuse, ébauchée déjà dans quelques endroits sur les muscles non

hypertrophiés, devient presque générale dans le deltoide, où l'augmentation de volume était, on le sait, très prononcée. En effet, l'examen miscroscopique de ce muscle montre la majeure partie de la surface des coupes transversales occupée par des cellules adipeuses, presque partout contiguës, tassées les unes contre les autres et que la pression réciproque a rendues po-

lyédriques; cà et là, au sein du tissu adipeux, on rencontre, soit des flots composés de plusieurs faisceaux musculaires primitifs (de 2 à 8, 10, 12 au plus), enveloppés de toutes parts par les fibrilles, soit des tractus fibrillaires isolés, sans faisceaux musculaires; soit enfin, et ce dernier cas est le plus rare, des faisceaux musculaires isolés, dépouillés de leur enveloppe fibrillaire et mis en rapport immédiat avec les ceilules du tissu adipeux (Fig. 36). Mais je' le répète, partout, dans le deltoïde, le tissu graisseux prédomine. Les îlots, composés de tissu conjonctif fibrillaire et de faisceaux musculaires primitifs, ne se voient que ca et là, de loin en loin, et, sur certains points, ils font même totalement défaut; au contraire, dans les pec-



Fig. 36.—Conpelongitudinaled an muscle dans la paralysie pieude hypertrophique (Deuxième phiriode du processus morbide) — Cellutes a bpe uses partout contigues et que la pression réciproque a rendues polyedriques. — Faisceaux musculaires isolés déponiblés de leur enveloppe fibrillaire et mis en rapport immediat avec les cellules du tissu adipeux. Les faisceaux musculaires, même les plus grèles, out conservé la striation en travers.

toraux et dans les masses sacro-lombaires, la présence de cellules graisseuses est un fait rare, accidentel et, dans le psoas, où l'altération se montre à son premier degré, on n'en observe pas trace.

En somme la substitution graisseuse représente évidemment la phase ultime du processus morbide, et à mesure qu'elle progresse, le tissu fibrillaire de formation nouvelle ainsi que les faisceaux musculaires tendent à disparaître. Il convient de rechercher actuellement suivant quel mode

s'opère cette disparition des faisceaux musculaires: elle s'accuse déjà dès la première période, alors que le tissu conjonctif interstitiel commence à s'hyperplasier en dehors de toute trace de substitution graisseuse. Ainsi, dans le psoas, sur les coupes transversales, les faisceaux musculaires, entourés de de tous côtés par les travées considérablement épaissies du peringsium internum, paraissent, au premier abord, avoir conservé à peu près toutes les dimensions et les autres caractères de l'état normal; mais un examen moins superficiel fait bientôt reconnaître qu'un bon nombre de ces faisceaux ont subi une réduction de diamètre plus ou moins prononcée; beaucoup même sont tellement atrophiés qu'il faut user de la plus grande attention pour les distinguer dans l'épaisseur du tissu conjonctif interstitiel.

L'examen des coupes longitudinales, et surtout les préparations par dilacération, complètent ces renseignements : la majeure partie des faisceaux musculaires, ceux-là même qui ont subi une atrophie très prononcée, conservent jusqu'aux dernières limites de l'émaciation la striation en travers la mieux accentuée. Ni la gaine du sarcolemme, ni les noyaux qu'elle renferme ne présentent d'altération, et, quant à la substance musculaire, on n'y observe aucune trace de la dégénérescence granulo-graisseuse. Telle est la règle : on rencontre cependant cà et là, quelques faisceaux, à la vérité en petit nombre, où les stries transversales font défaut, tandis qu'une striation longitudinale y est devenue très apparente; d'autres faisceaux absolument privés de toute striation, soit transversale, soit longitudinale, ont une apparence hyaline et sont chargés de granulations, il en est d'autres enfin, ceux-là, toujours du plus petit diamètre, — dont la substance musculaire paraît divisée en fragments où la striation en travers est encore très manifeste, et dans l'intervalle desquels se sont accumulés des amas plus ou moins nombreux de noyaux qui distendent la gaine du sarcolemme. Mais, en somme, il est rare que les faisceaux musculaires, en voie de destruction, présentent l'un quelconque de ces modes d'altération. La maieure partie d'entre eux n'offrent, jusqu'au dernier terme, que les caractères de l'atrophie simple, sans multiplication des noyaux et avec persistance de la striation en travers.

Dans le deltoïde, les saisceaux musculaires se retrouvent avec les mêmes apparences : seulement ceux d'entre eux qui ont conservé le diamètre normal sont beaucoup plus rares. Le plupart ont subi une atrophie maniseste, beaucoup sont remarquables par leur extrême gracilité!. L'état hyalin avec de générescence granulo-graisseuse, la segmentation de le substance musculaire avec multiplication des noyaux du sarcolemme, sont peut-être ici plus fréquents qu'ailleurs, mais c'est encore l'atrophie simple qui domine toujours. Pour et qui est des muscles pectoraux et sacro-lombaires, les léssons des sibres primitives qu'on y rencontre trennent le milier entre les deux extrêmes et permettent de suivre la transition.

On peut essayer, croyons-nous, en tenant compte des risultats qui viennent d'être exposés, de reconstituer, au moin dans ce qu'il a de plus général, le mode d'évolution de l'altération musculaire propre à la paralysie pseudo-hypertrophique. A l'origine, à part l'épaississement des parois vasculaires l'hyperplasie connective et l'atrophie simple d'un certain nombre de faisceaux musculaires sont les lésions qu'on observe. A cette époque, ou bien la substitution graisseuse fair complètement défaut, ou bien elle joue un rôle évalemment accessoire. Cette première phase paraît répondre à la première période clinique signalée par tous les observateurs période dans laquelle les seuls symptômes appréciables consistent dans l'affaiblissement plus ou moins prononcé de certains muscles, ceux-ci ne présentant pas encore d'hypertrophie apparente 2, ou se montrent même, parfois, manifestement atrophiés 3.

Que se passe-t-il dans la seconde période de la maladie, alors que les muscles paralysés commencent à augmenter de volume? Suivant M. Duchenne (de Boulogne), l'hypertrophu apparente dont-il s'agit serait le fait de l'hyperplasie conjonctive: « C'est elle, dit-il, qui produit l'augmentation de

^{1.} Les mensurations ont donné : 1° pour les faisceaux primitifs, dans le muscle psoas, diamètre transverse: 0,0429***, 0,026***, 0,0066***, 0,003 le faisceaux présentant ce dernier chiffre sont rares); 2° dans le deliblés: 0,03***, 0,012***, 0,0066***, 0,0033 et au-dessous.

^{2.} Duchenne (de Boulogne). — Electrisat. localiste, 3º édit., p. 606.
3. Pepper. — Clinical Lecture on a Case of progressive muscular science.
Philadelphie, 1871, p. 14 et 16.

lume des muscles en raison directe de la quantité de tissu nnectif et fibroïde interstitiel hyperplasié. » Cette opinion fondée sur les résultats plusieurs fois obtenus par l'exaan de parcelles musculaires extraites pendant la vie, à l'aide l'emporte-pièce histologique'; mais l'on peut se demanir si, dans cette petite opération, les îlots de tissu conjonctif sont pas entraînés de préférence par l'instrument, qui sairait au contraire beaucoup plus difficilement entre ses mora agrégats de cellules adipeuses. Toujours est-il que, dans cas où il s'est agi de fragments de muscles extraits sur le vant par l'excision, ceux-ci ont présenté constamment, à haut degré, les caractères histologiques de la substitution caisseuse. L'impression qui me reste, après l'examen bien s fois répété des pièces qui m'ont été confides, c'est que hyperplasie du tissu conjonctif et l'atrophie des faisceaux asculaires marchent pour ainsi dire, du même pas : cellese montrant d'autant plus générale et d'autant plus proacée, que celle-là est elle-même plus développée. De telle rte que la production du tissu conjonctif serait en quelque con proportionnelle à l'étendue des vides laissés par l'atrole ou la disparition des fibres musculaires. Il est possible stefois que l'hyperplasie conjonctive prenne quelquefois le ssus et produise ainsi un certain degré d'hypertrophie parente; mais j'ai peine à comprendre qu'elle puisse explier jamais l'accroissement de volume souvent énorme que ésentent les masses musculaires à une certaine époque de maladic, et je suis porté à croire que la substitution du 😹 u adipeux joue ici le rôle prédominant. Quoi qu'il en soit, suis prêt à reconnaître que la question que je viens de plever ne saurait recevoir encore une solution définitive. En quoi consiste le processus morbide qui, dans la paralysie eudo-hypertrophique, détermine l'altération du tissu mus-Laire? Je suis frappé, comme bien d'autres, des analogies i existent entre cette altération et celle qui, lorsqu'il s'agit viscères, est désignée généralement sous le nom de

Duchanne (do Boulogne), loc. cit., p. 003. - Foster. - The Lancet, by 8, 1860, p. 630.

L. Greeninger et Billroth, Haller et Zenker, Wernich, voy. Seidel: Die rophia musculorum lipomatora. Iena, 1867.

cirrhose, ou encore de sclérose, et je ne vois pas qu'on ait jamais formulé d'objections sérieuses contre ce rapprochement. Seule, la circonstance que l'invasion du tissu graisseux se produit à une certaine époque de l'affection, d'une manière fatale, au moins dans quelques muscles, me paraît constituer, dans l'espèce, un caractère vraiment distinctif; si bien que la dénomination de paralysie myosclérosique, proposée par Duchenne (de Boulogne) ne devrait rigoureusement s'appliquer qu'aux premières périodes de la maladie, tandis que celles d'atrophia musculorum lipomatosa (Seidel, de lipomatosis luxurians (Heller), généralement usitées par les auteurs allemands, conviendraient seulement aux périodes avancées; mais je ne veux pas misister plus longtemps sur ce point; je vais m'arrêter actuellement à l'examen que j'ai fait de la moelle épinière.

II.

Les recherches récentes relatives à l'anatomie et à la physiologie pathologiques des amyotrophies spontanées ont permis, on le sait, de rattacher à une lésion de certaines régions d'terminées de la aloelle épintère un bon nombre de ces affections. Dans ces derniers temps, on a plusieurs fois émis l'opimon que la paralysie pseudo-hypertrophique, qui, à quelques égards, se rapproche des atrophies musculaires progressives, reconnaît, elle aussi, une origine spinale. C'est là une hypothèse qui ne repose sur aucun fondement solide et il existe même d'jà dans la science une observation, suivie de nécroscopie, qui tend à l'invalider complètement. Je fais allusion ici au cas prés inté par M. Eulenbourg, à la Société de médecine de Berlin et dans lequel l'autopsie a été dirigée par M. Cohnheim'. A la vérité, dans ce cas, la moelle épinière avant été examinée à l'état frais ou après dureissement imparfait, des lésions très délicates, — telles que sont l'atrophie des cellules nerveuses motrices et la selérose des cornes antérieures de la substance grise, — auraient pu, à la rigueur



¹ Verhandlungen der Berliner medicinischen Gesellschaft. Berlin, 1866, Heft 2, p. 191.

échapper aux investigations. Sous ce rapport, notre fait ne laisse, au contraire, rien à désirer, et il plaide absolument

dans le même sens que celui de M. Cohnheim.

Bien que nous n'ayons eu entre les mains qu'une partie de la moelle épinière comprenant la moitié supérieure de la région dorsale et le renslement cervical tout entier, les résultats que nous avons obtenus de notre examen n'en sont pas moins très significatifs. Il ne faut pas oublier, en esset, que les muscles qui reçoivent leurs ners de cette dernière région de la moelle étaient, pour la plupart, assectés, à un haut degré, et que les deltoïdes, entr'autres, ossraient de la saçon la plus accentuée les caractères de l'hypertrophie par substitution graisseuse. Si donc, dans ce cas, les lésions musculaires avaient été liées à des lésions spinales, celles-ci n'eussent pas manqué de se montrer très accusées dans le renstement cervical de la moelle épinière.

Nos observations ont porté sur des coupes transversales colorées par le carmin et préparées avec une grande habileté par M. Pierret. Ces coupes, d'ailleurs, ont été très multipliées et prises sur les points les plus divers des régions cervicale et dorsale de la moelle. Or, le résultat a été absolument négatif : partout, nous avons trouvé les faisceaux blancs antéro-latéraux et postérieurs dans un état d'intégrité parfaite; la substance grise dont nous avons fait l'objet tout spécial de nos investigations ne présentait aucune trace d'altération. Les cornes antérieures n'étaient ni atrophiées ni déformées; la névroglie y avait sa transparence accoutumée et les cellules nerveuses motrices, en nombre normal, n'offraient, dans les diverses parties qui les constituent, aucune déviation du type physiologique. Ajoutons enfin que les racines spinales, tant antérieures que postérieures, ont également paru parfaitement Satnes.

Je ne crois pas devoir insister pour saire ressortir l'intérêt qui, dans la question qui nous occupe, s'attache à ces saits nécroscopiques, corroborés d'ailleurs par l'observation antérieure de MM. Eulenbourg et Cohnheim; si je ne me trompe, la conclusion à laquelle ils conduisent naturellement, c'est que, suivant toute vraisemblance, la paralysie pseudo-hypertrophique doit être considérée comme indépendante

de toute lésion appréciable de la moelle épinière ou des racines nerveuses.

Une observation récemment publiée dans les Archiv der Heilkunde' par M. O. Barth, assistant à l'Institut pathologique de Leipzig, semble être en contradiction formelle avec la proposition qui vient d'être formulée. Cette observation est rapportée, en effet, par l'auteur à la paralysie pseudo-hypertrophique et elle est suivie d'une relation d'autopsie, faite avec le plus grand soin, où l'existence de lésions spinales très accentuées est mise hors de doute; mais je ne crois pas que ce cas ait, tant s'en faut, la signification qui lui a été prêtée. Il s'agit là d'un homme âgé de 44 ans environ, chez lequel, en 1867, trois ans avant la terminaison fatale, se manifestèrent, dans les membres inférieurs, les premiers symptômes de paralysie motrice. La paralysie s'aggrava progressivement et s'étendit aux membres supérieurs. Deux ans après le début, le malade était condamné à séjourner au lit et il était privé de la plupart de ses mouvements. En même temps que progressait la paralysie des mouvements, des douleurs plus ou moins vives et des fourmillements incommodes occupaient les membres; de plus, les muscles paralysés offraient une atrophie profonde et devenaient, sur certains points, le siège de contractions fibrillaires très accusées. En dernier lieu, les mouvements de la parole et ceux de la déglutition devinrent difficiles. Pendant le cours des derniers mois, plusieurs des muscles atrophiés, en particulier les adducteurs du pouce et les muscles des mollets, subirent un accroissement de volume remarquable, bien que l'impuissance motrice persistat au même degré. A l'autopsie, les muscles des membres présentèrent pour la plupart, à des degrés divers, les caractéres de la substitution graisseuse. Les faisceaux musculaires offrirent les uns, les altérations de l'atrophie simple, les autres, en moins grand nombre, celles de la dégénération granulo-graisseuse. Il existe d'ailleurs, en plusieurs points, dans l'intervalle de ces faisceaux, un certain degré d'hyperplasie conjouctive. L'examen de la moelle épinière fournit des résultats intéressants : les faisceaux latéraux étaient sclérosés, sy-

^{1.} Otto Barth. — Beiträge zur Kenntniss der Atrophia musculorum ispomatosa. In Archiv der Heitkunde. Leipzig, 1871, p. 120.

l'extrémité supérieure du rensiement cervical jusqu'à l'extrémité inférieure de la région lombaire; les cornes antérieures de la substance grise étaient manifestement atrophiées; en outre, un bon nombre de grandes cellules nerveuses motrices présentaient une atrophie plus ou moins accusée et même beaucoup d'entre elles avaient disparu. On constata enfin qu'une grande quantité de tissu adipeux s'était accumulée sous la peau des membres et à la surface de la plupart des viscères.

Il me paraît tout à fait illégitime de rapporter l'observation dont je viens de rappeler très brièvement les principaux traits au type classique de la paralysie pseudo-hypertrophique. L'age relativement avancé du sujet, l'existence de douleurs vives et de fourmillements dans les membres, les contractions fibrillaires, l'embarras de la parole et de la déglutition survenus à une certaine époque de la maladie; toutes ces circonstances, entre autres, protesteraient au besoin contre une semblable assimilation : elles se rattachent, au contraire, très naturellement, si je ne me trompe, au type morbide, sur lequel j'ai appelé l'attention dans mes Lecons, et dans lequel, - ainsi que cela avait heu dans l'observation de M. Barth, - la sclérose symétrique des cordons latéraux se combine avec l'atrophie progressive des cellules nerveuses des cornes antérieures! Sans doute, les lésions musculaires décrites dans le cas de M. O. Barth rappellent à beaucoup d'égards celles qu'on trouve uniformément signalées dans tous les cas de paraly sie pseudohypertrophique jusqu'ici publiés; mais cette circonstance ne suffirant pas, à elle seule, pour justifier un rapprochement nosographique. Je crois devoir à ce propos faire une remarque qui pourrait paraître banale, si le fait auquel elle s'applique ne semblait pas avoir été quelquefois meconnu : c'est qu'aucune des lésions musculaires dont il s'agit n'appartient en propre à la paratysie pseudo-hypertrophique et ne saurait, par conséquent, suffire à la spécifier. Ainsi l'hypertrophie du tissu conionetif interstitiel avec atrophie simple des fibres musculaires se trouve, par exemple, à la suite des lésions traumatiques des

¹ Deux cas d'atrophie musculaire progressire avec lésson de la substance grost et des faisceaux antèro latéraux de la moelle épinière, par MM. Charcot et A. Joffroy (Archiv, de physiologie, t. 11, p. 334).

nerfs! et dans quelques cas de paralysie infantile spinale!; quant h la substitution graisseuse, avec on sans accroissement de volume du muscle, elle peut se produire, a titre de complication éventuelle, encore dans la paralysie infaulthe. dans l'atrophie musculaire progressive⁴, dans la paralysie spinale de l'adulte', et dans bien d'autres circonstances qu'il serait trop long d'énumérer. Il est à noter qu'en pareif cas la substitution graisseuse des muscles paraît se rattacher quelquefois à une lipomatose généralisée, qui s'accuse, en particulier, - le cas de M. Barth en offre un exemple - par l'accumulation de tissu adipeux, sous la peau et dans les cavités viscérales. Tout dermèrement, M. W. Muller a insisté avecraison sur ce point, dans un intéressant recueil d'observations relatives à l'anatomie et à la physiologie pathologiques de la moelle épinière. Mais je me sépare complètement de l'auteur que je viens de citer, lorsque, refusant toute autonomie à la paralysie pseudo-hypertrophique, il avance que tous les faits qui ont été, - artificiellement suivant lui, - groupés sous ce nom, pourraient être ramenés par la critique à l'une quelconque des formes de l'amvotrophie liée à l'atrophie des cellules nerveuses motrices. Rien à mon sens n'est moins justifiable que cette opinion, et le cas même qui fait l'objet de la presente note suffirait à lui seul pour en démontrer l'inanitė.

- Après avoir reconnu que les altérations musculaires dans la paralysic pseudo-hypertrophique ne relèvent pas de l'atrophie des cellules nerveuses des cornes antérieures, il y a lieu de se demander si elles ne doivent pas être rattachées à quel-

Leipzig, 1870. - Charcot et Joffroy, Archives de physiologie, t. 111, 1871.

4 et 5 Duchenne (de Boulogne). Observations communiquées,

6. W. Müller, loc, est.

^{1.} Mantogazza, Gazetta Lomb., p 18, 1867. - Erb Zur Pathologie und patholog. Anatomic perspherischer Paralysen In Deutsch. Archiv , t. 1V, 188. 2. Volkmann. - Ucher Kenderlähmung, In Sammlung Klenischer Vorträge.

³ Laborde. - De la paralysie de l'enfance Paris, 1864. - Prevost Comptes rendus et mem dres de la Sociéte de biologie, année 1865, t XVII. p. 215. Paris, 1866. - Charcot et Joffroy, loc. cit. - Vulpian. Archie de physiologie, t. III, 1870, p. 316. - W. Mullet. - Britrage var pathologischen Anatomie und Physiologie des menschlichen Rückenmarks. - nº 2. Ein Falivon umschriebener Muskelatrophie mit interstitieller Lipomatoie. Lospzig, 1871.

que lésion du grand sympathique ou des nerss périphériques. Relativement au premier point, je ne puis donner aucun renseignement, le grand sympathique ne figurant pas parmi les pièces que j'ai eues à ma disposition. Pour ce qui concerne le second point, je dois déclarer, après avoir examiné avec soin les divers fragments provenant des nerfs sciatiques, médians et radiaux, que ces nerss m'ont paru offrir, dans toutes leurs parties, les apparences de l'état normal. Nous avons même rencontré, dans l'épaisseur des muscles affectés, plusieurs filets nerveux qui nous ont semblé également exempts d'altération, excepté toutefois dans un cas où l'un de ces filets, appartenant au muscle psoas, présenta sur des coupes minces, colorées par le carmin, une lésion remarquable consistant en une hypertrophie très prononcée des cylindres axiles. En somme, nous croyons qu'avant de rien décider à l'égard de l'état anatomique des nerfs périphériques dans la paralysie pseudo-hypertrophique, il est nécessaire d'entreprendre de nouvelles recherches.

En terminant, je signalerai comme un fait digne d'intérêt que la paroi musculaire du ventricule gauche du cœur ne participait nullement, dans notre cas, aux altérations qui se montraient si prononcées sur les muscles des membres.

(Extrait des Archives de physiologie normale et pathologique, 1871-1872, p. 228.)

VIII.

De l'Athétose.

Dans une de ses dernières leçons à la Salpêtrière, M. Charcot a exposé les caractères qui distinguent une variété de l'hémichorée post-hémiplégique, à laquelle M. W. Hammond (de New-York) a donné le nom d'athétose. Mais, tandis que M. Hammond, qui, le premier, a fait remarquer ces mouvements, les considère en quelque sorte comme constituant un état morbide particulier, autonome, M. Charcot estime qu'il s'agit là simplement de mouvements choréiformes et qu'ils doivent être rattachés nosographiquement à l'histoire de la chorée symptomatique à titre de simple variété.

Suivant M. Hammond, l'athétose³ « est caractérisée par l'impossibilité où se trouvent les malades de maintenir les doigts et les orteils dans la position qu'on leur imprime et par leur mouvement continuel ».

Cette définition est imparfaite pour les motifs suivants: 1° Il faudrait y ajouter que les mouvements des doigts se font lentement et que ceux-ci ont une tendance à prendre des attitudes forcées; — 2° de plus, l'athétose ne reste pas toujours limitée aux muscles qui meuvent les doigts et les orteils; quelquefois, en effet, la main tout entière et le pied sont affectés; — 3° enfin, chez l'une des malades que M. Charcot a montrées à ses auditeurs, quelques muscles de la face et du cou sont, en même temps que ceux de la main et du pied, agités de mouvements choréiformes.

- Décembre 1876.
- 2. αθετος, without a fixed position.
- 3. Cotte opinion a été émise déjà dans un travail intéressant de M. Bemhardt: L'eber den von Hammond Athelose genannte Symptomencomplex.



Les faits suivants mettent parfaitement en relief les cactères principaux de l'athétose.

Daskavation I. — Gr..., âgée actuellement de 32 ans, a eu des nouisions à 6 mois qui ont été suivies d'une paralysie du côté nuche. A partir de cette époque jusqu'à 6 ans, elle a eu des cès d'épilepsie environ tous les deux mois. Ils ont disparu de 3 ans; alors, ils se sont montrés de nouveau et ont toujours resisté!.

Actuellement, hémiplégie gauche, sans anesthésie ni contracre, mais avec des mouvements choréiformes limités au côté
uche du corps et affectant la face, le cou, la main et le pied.

doigts sont sans cesse en mouvement; ils s'étendent et se
chissent successivement et indépendamment les uns des autres;
utres fois, ils s'écartent ou se rapprochent, en même temps
le poignet exécute des mouvements variés d'extension, de
onation, d'adduction et d'abduction. Gr... ne peut pas tenir
n poing fermé; aussitôt, les doigts s'étendent et se portent
uns toute les directions; souvent le pouce est pris entre les
tox premiers doigts. Elle ne se sert guère de sa main : quand
le a saisi un objet, elle le lâche bientôt par suite de l'ouverre des doigts.

Lorsque la malade est debout, le pied est d'abord tranquille appliqué sur le sol; mais de temps en temps, le gros orteil carte; les orteils s'élèvent, se fléchissent ou le talon s'exhausse. Le mouvements se produisent toutes les 3 ou 4 minutes.

Notons qu'il y a une sorte de synergie entre les mouvements la main et ceux du pied : quand on dit à la malade d'ouvrir main gauche ou de la fermer, le pied, chaque fois, se met mouvement et les orteils se flechissent ou s'étendent.

Quelques légères grimaces dans la moitie gauche de la face; sont les muscles des commissures qui paraissent surtout agir. Au cou, les troubles moteurs semblent siéger dans les musses peaucier et sterno-mastoïdien gauches.

Dasauvation II. — Maur..., âgée de 33 ans. A 9 mois : conlsions suivies de paralysie du côté gauche. Accès d'épilepsie 14 ans.

Aujourd'hui, M..., outre des accès d'epilepsie, présente une miplégie gauche avec analgésie intéressant à la fois la face, le

Voir pour plus de détails: Raymond. — Etude anatomique, physiologiet cleuque de l'hémichorée, etc., p. 69. — Bourneville et Regnard. nogr. photographique de la Salpetrière, t. 11, p. 1 a 90.

tronc et les membres et des mouvements choreiformes occupant seulement la main et le pied du côte paralysé (hémichores post-

hémiplégique, variété athétose).

Les jointures du membre supérieur gauche sont rigides. La main est flechie sur l'avant-bras. Les doigts sont instables a tantôt ils se fléchissent, tantôt ils s'etendeut. L'attitude habituelle semble être pour les deux premiers doigts, l'extension forcée. Quand on demande à la malade d'ouvrir la main, les doigts passent à l'extension forcée, les phalangettes se renversent, et presque aussitôt les doigts et la main se flechissent. Essaie-t-elle de fléchir le pouce, elle y parvient, mais simultanément et malgre elle, les doigts s'étendent. Les grands mouvements du bras ne sont pas saccadés.

Tendance du pied à l'adduction; le gros orteil se relève et se fléchit constamment. Il en est de même des autres et leurs mou

vements sont indépendants.

Si on commande à la malade de fermer ou d'ouvrir la mainle pied sur-le-champ est pris de mouvements : le talon s'elèveles orteils remuent. — Quand on observe la malade au lu, ou voit que la main et le pied gauches sont à peu près constanment agités de mouvements saccadés, synergiques; afin de la atténuer, elle maintient la main gauche avec la droite.

Maintes fois, dans des leçons antérieures à celles que nou résumons, M. Charcot a fait voir les malades dont nou venons de rapporter sommairement l'histoire et, de son côté, M. Raymond, dans sa thèse, a consigné in extenso l'observation de la première. Nul doute que ces faits, décrits comme appartenant à l'hémichorée, ne rentrent dans la des cription de l'athétose telle que l'a tracée M. Hammond. Es effet, dans la seconde observation, nous trouvous mentionne non-seulement l'instabilité des doigts, mais encore l'hémianesthésie, sous une forme atténuée, il est vrai, pursqu'il n'y a que de l'analgésie. Cette coîncidence de l'anesthésie et de l'athétose, qui a été relevée par M. Hammond, est un circonstance qu'on pouvait s'attendre à rencontrer. L'opinion émise par M. Charcot qu'il s'agit ici d'une simple variété de l'hémichorée post-hémiplégique est, comme on le voit, jus tifiée par les faits cliniques. Entre nos deux malades, il n'y qu'une différence portant sur l'étendue des mouvement anormaux : limités à la main et au pied du côté paralysé

ATHÉTOSE 493

chez la première malade, ils occupent, en outre, chez la seconde, la moité correspondante de la face et du cou.

Entre cette dernière malade et une autre atteinte d'hémichorée post-hémiplégique, appartenant aussi au service de M. Charcot, la différence ne porte également que sur l'étendue et aussi sur le rythme des mouvements involontaires. Les quelques détails que nous allons reproduire mettront le fait en évidence.

Observation III. — P..., âgée aujourd'hui de 19 ans, a été prise à 5 ans de convulsions qui ont duré quatre heures et ont été suivies d'une paralysie incomplète du côté gauche. La paralysie aurait disparu deux mois plus tard. A 6 ans, convulsions pendant cinq heures : paralysie incomplète des membres du côté gauche. — A 7 ans et demi, convulsions durant six heures, paralysie complète. Dès que P... a commencé à se servir de son bras, on a noté les mouvements choréiformes. Trois mois après, apparition des accès d'épilepsie partielle.

Actuellement : hémiplégie sans contracture, mais avec hémichorée et affaiblissement de la sensibilité du côté gauche du corps.

Lorsque la main gauche est fermée, on remarque que les doigts veulent constamment s'ouvrir et qu'il s'ajoute à ces mouvements, des mouvements de pronation et de supination. — La main est-elle ouverte? on note des mouvements d'extension des doigts. Pour obtenir un peu de repos, la malade est obligée d'appliquer fortement sa main sur un plan résistant.

Si l'en considère les mouvements intentionnels, on voit qu'ils sont désordonnés, saccadés, brusques. La malade porte-t-elle la main à sa figure? elle se soutflette. Lui fait-on prendre un objet léger? elle exécute un mouvement disproportionné de la main, et, à chaque instant, menace de laisser tomber l'objet. Entre ces mouvements et ceux de la chorée vulgaire, la seule dissemblance consiste en ce que, dans celle-ci, les mouvements sont plus arrondis, plus festonnés.

Si, avec M. Charcot, nous plaçons en face l'une de l'autre P... et Gr... (Obs. I), nous constatons de suite que les mouvements choréiformes ne dissèrent que sous le rapport de leur intensité, de leur étendue et de leur rythme. Dans l'observation I, ils sont circonscrits à la moitié gauche de la face et du cou, à la main et au pied du même côté, tandis

que, dans l'observation III, en outre qu'ils sont plus brusques et plus saccadés, ils intéressent tous les mouvements des membres du côté gauche.

Des considérations qui précèdent, il ressort que ces trois malades présentent des troubles moteurs anormaux semblables ou ne différant qu'en ce qu'ils sont plus ou moins étendus, plus ou moins rapides, ou qu'ils affectent un plus ou moins grand nombre de muscles selon la malade que l'on examine.

D'autres raisons viennent corroborer cette assimilation. Chez ces trois malades, la lésion est de même nature; toutes les trois sont atteintes d'atrophie cérébrale uni-latérale, consécutive à une lésion encéphalique grave datant de l'enfance; toutes les trois offrent une hémiplégie et sont sujettes à des accès d'épilepsie partielle. Ainsi, nous avons une analogie dans la forme des troubles moteurs, une analogie dans les conditions de développement, et cela paraît suffire pour faire penser que l'athétose n'est qu'une variété de l'hémichorée post-hémiplégique.

Bourseville.

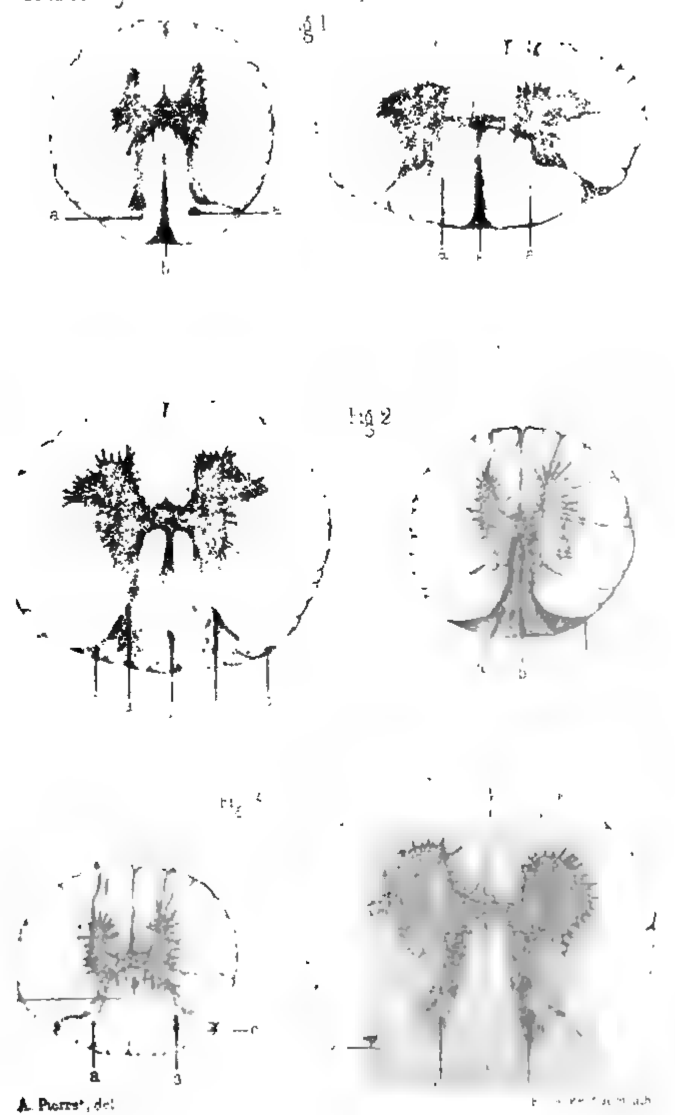
PLANCHES

EXPLICATION DES PLANCHES

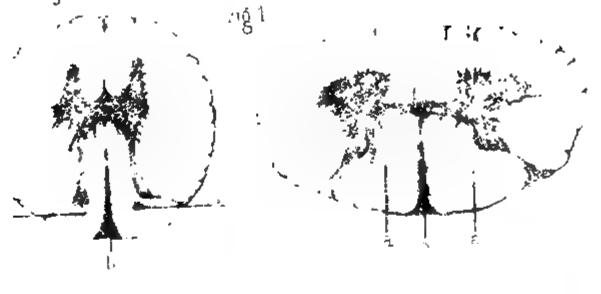
PLANCHE I

SCLEROSE DES CORDONS POSTRRIRURS

- Pis. 1 l'ennielle. Coupe transversale de la moelle au niveau de la surieme ce tebre dorsale.
- α, α, Potits noyanx de selérose situés dans les rubans externes des conlons postériours.
 - b, Sel, rose du cordon intermédiatre.
 - P.a. 1 a droite . Conpe transversale de la région cervicale.
- a, a, Rubans externes des cordons postériours ne présentant aucune trace de solérose.
- Fig. 2 a grants Competransversale de la moelle à la région escribale. Les saisses de la la competit de la la la competit de la moelle à la région escribale. Commistration de gerent sur des postérioures, e, sort enval subtatur de la steris.
- a real distribution of compared that a percelorsale de la moelle. La selection a orividados estas a criso quantità nell'estat corvie de
- Fig. 1 og 1 i to ip transmiss l d la merth a la ja he mainte i i r diller diller i lisale, -n, a. Hots de seleros y, simis dans les rubans extrans dis ribbs separate us et repagnant le point dem repage des ruba, so est ribbs -n, petit dos seleroix sono i unidiaterient en armeter el le conocio acordo post mente.
- The A care a compet was real de la me le a la partie regione
- a_i a_j R that is extracted as par lass letos $i = b_j$. Cor low modulum reste intact.











EXPLICATION DES PLANCHES

PLANCHE I

SCIEROSE DES CORDONS POSTÉRIELES

Fig. 1 (a sautelia). — Coupe transcersale de la moelle au niveau de la acciente vertebre darsule.

a, a, l'etits noyanx de selérose situés dans les rubans externes des cordons posteriours.

h, Sc. 1 85 du cordon informédiaire.

Fig. 1 a droite. - Conne transversale de la région cervicale.

a, a, Rubans extornes des cordons postérieurs ne présentant aucune trace de selécoso.

Fig. 2. a granche? — Coupe transversale de la moelle à la région cercicale. Les risses extres, et a, le terdon mediar la, les cernes postérieres, y con prise, et a la région en construir des postérieres es postérieres, et soit civil e teta-la rique a sel es

1 a 2 a droit Corpe de la recona do sale de la cerlle. La secrissión y tables e la sepre se a l'autrema ment correcal.

Fig. (a) $x \in A$ = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A = A

The last the Corp take real de a modle a a partir a zeme de la region - corre

 a_i a_i B that a_i extra a_i envalue par la selective. b_i Cordon facthan restrict.

PLANCHE II

MAL DE POTT; PARAPLÉGIE

- Fto: 1. Substance blanche de la moelle au point comprimé ches un rijé mort avec une paraplégie complète. a, Trabécules de sclérose. b, Noyan disséminés dans le tissu scléroux c, Coupe d'un vaisseau dont la game re continue avec le tissu scléroux. d, Tubes nerveux alterés c, La gaine de Schwann remplie de corps granuleux. g, Tubes nerveux ayant subitune dilatation et une déformation considérables. h, Cylindre d'axe refoulé sur les parties laterales.
- Fig. 2. Substance blancke de la moelle chez un sujet guéri de la pereplégie et mort d'une affection intercurrente. — a, Tissu scléreux. — b, c, tubes nervoux regéneres; quelques-uns, b, ont le volume normal; les autres c, sont d'un volume hoaucoup plus petit.
- Fig. 3. Pachyméningite externe; coupe longitudinale d'une dure-mère qui commençait à s'epaissir a, Portion interne saine. a, Portion interne offrant des amas de noyaux dans l'intervalle des faisceaux de fibres. d, Coupe de vaisseau. e, Coupe du tissu végétant. f, Eléments de nouvelle formation, noyaux, cellules et corps fusiformes. g, Capillaires en anse ou tlexueux. h, Couche privée de vaisseaux et formée d'éléments caséeux.

PLANOHE II

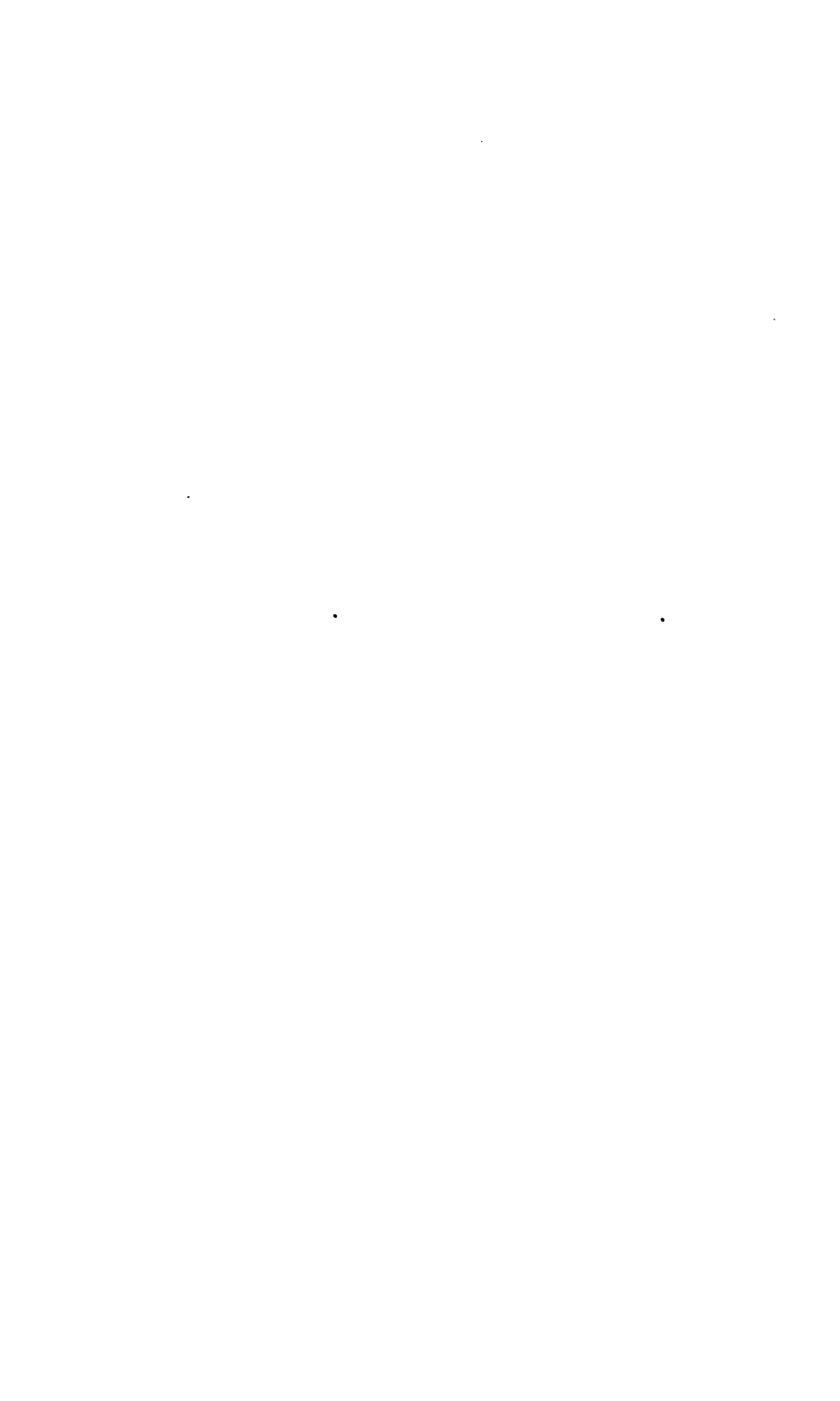
MAL DE POTT; PARAPLÉGIE

Fig. 1. — Substance blanche de la moelle au point comprinté chez un rojet mort avec une paraplégie complète. — a. Trabécules de sclérose. — b. Noyant disséminés dans le tissu scléroux — c. Coupe d'un vaisseau dont la game et continue avec le tissu scléroux. — d. Tubes nerveux alteres. — e. La game de Schwann remplie de corps grannieux. — g. Tubes nerveux ayant subi une dilatation et une déformation considérables. — h_i Cylindre d'axe refoulé sur les parties laterales.

Fig. 2. — Substance blanche de la moelle chez un sujet guéri de la paraplégie et mort d'u e affection intercurrente. a. Tissu selécoux — b. c. tubes nerve ix regéneres; quolques-uns, b. ont le volume normal; les autres c, sont d'un volume beaucoup plus petit.

Fig. 3. — Pachquieninqite externe; conpe longitudinale d'une dure-mère qui communçant a s'epaissir. — a, Portion interne saine. — a, Portion interne offrait des amas de noyaux dans l'intervalle des faisceaux de fibres. — d, Coupe de vaisseau. — e, U upe du tissu vegétant. — t, Eléments de nouvelle formation, noyaux, cellules et corps fusiformes. — q, Capillaires en anse on flexueux. — h, Couche privée de vaisseaux et formée d'éléments caséeux.





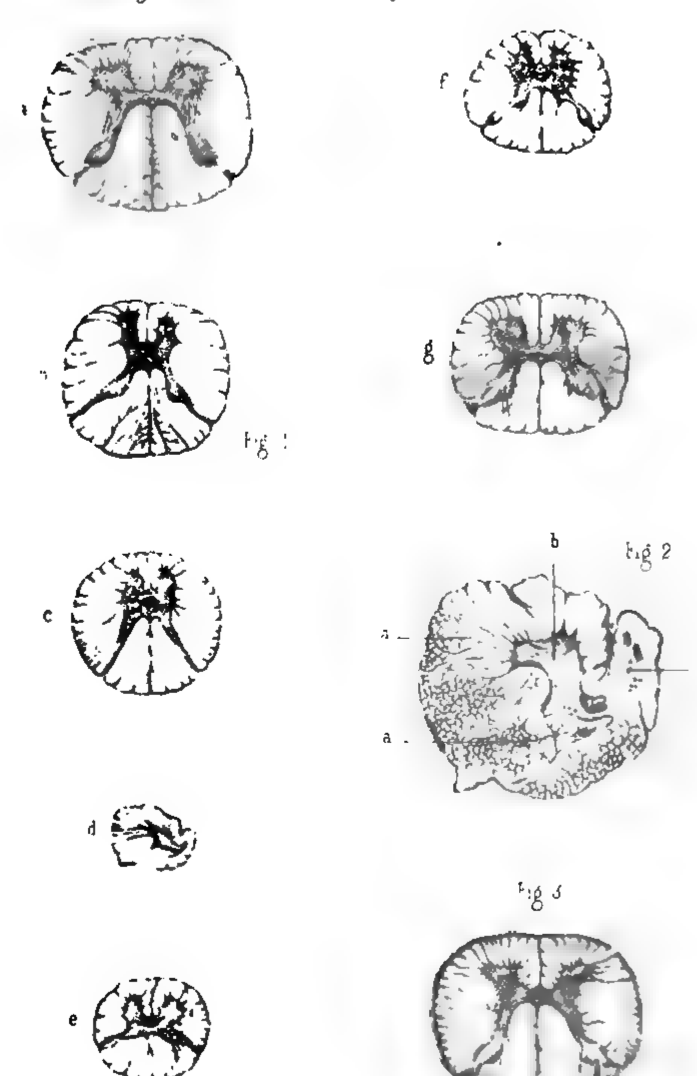


PLANCHE III

MAL DE POTT; PARAPLÉGIE

- Fig. 1. Examen de la moelle par coupes successives dans un cas de mal de Pott dorsal. Dégénerations secondaires. d, Point comprimé représenté, grossi, sur la fig. 2. c, Région dorsale. Selérose latérale et posterieure. b, Region cervicale inférieure. Selérose limitée aux cordons de Goli. a, Rentlement corvical, id. c, Region dorsale inférieure. Selérose diffuse des cordons latéraux. f, Région lombaire. Selérose latérale marquée surtout à droite. g, Rentlement lombaire. Selérose bien limitée à la partie postérieure des cordons latéraux.
- Fig. 2 Compe de la moelle épinière à la région dersale au my a de est comprime chez un alut que apres cour été par al si ar n' à ce les meres au mandaire de l'une o du coté ganche, au e cet s'erosce de l'erne autérieure gancle singul à mont air place de le ste me manifereure gancle singul à mont air place de le ste me manifereure gancle singul à mont air place de la ste me manifereure que de la partie at rale droit de mond
- 11.3 Coupe n la région cerviral dans un 18 de 12 de P troisis son acrela re, marquée surto t vers les racture p s' r eres.







PLANCHE IV

SCLÉROSE SYMÉTRIQUE DES CORDONS ANTÉRO-LATÉRAUX

- Fig. 1. Coupe transversale du bulbe rachidien au niveau de l'entrecroisement des pyramides.
 - a, a, Formation réticulée de Deiters et cordons latéraux.
 - b, Pyramides antérieures.
 - c, c, Cornes antérieures de substance grise.
 - e, Entre-croisement des pyramides.
 - p. p. Cornes postérieures.
- Fiu. 2. Coupe transversale de la moelle épinière à la partie supérieure du renssement servical.
 - a, a, Cordons lateraux.
 - b, b, Cordons antérieurs.
 - e, c, Cornes autérieures.
 - p, p, Cornes postérieures.
- Fig. 3. Coupe transversale de la moelle épinière à la partie inferieure de la région rervieale.
 - a, a, c, p, p, comme dans la figure précédente.
- f. f. Foyers de désintégration occupant differents points de la substance grise auterieure
- Fig. 4. Elle représente les différentes phases de la dégénération pignentaire des cellules des cornes antérieures.
 - a_i Cellule normale
 - b_1 c, d, Cellules dégenérées.



abault del



.

•

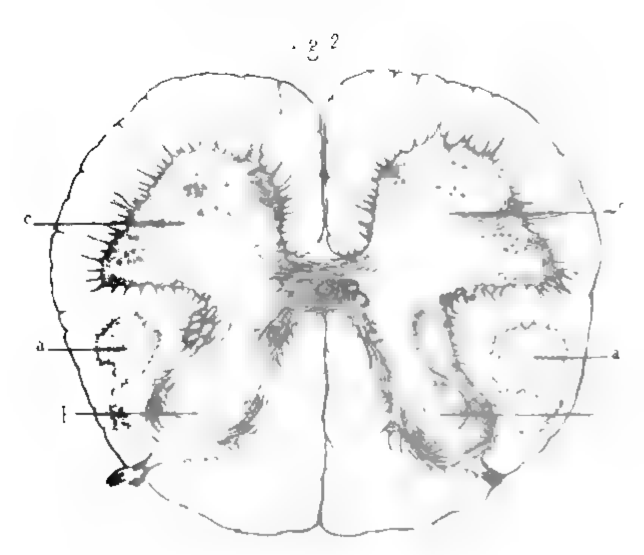
• .

PLANCHE V

SCLÉROSE SYMÉTRIQUE DES CORDONS ANTÈRO-LATÉRAUX

- Fig. 1. Coupe transversale de la moelle épinière à la partie moyenne de la région dorsale.
 - a, a, Cordons Intéraux.
 - e, e, Cornes antérieures.
 - p, p, Cornes postérieures.
- Fig. 2. Coupe transversale de la moelle épinière à la partie moyenne de renstement lombaire.
 - a, a, Cordons latéraux.
 - c, c, Cornes antérieures. .
 - p, p, Cornes postérieures.





Fombault del

a seconder (Karmansk lith)





PLANCHE VI

ATAXIE LOCOMOTRICE

Cette eau-forte, dessinée par M. Richer, interne des hôpitaux, représente la malade Cott... dont l'observation est rapportée à la page 395.



Imje. Q. Falmon_ .



PLANCHE VII

ATROPHIK MUSCULAIRE PROTOPATHIQUE

Fig. 1.— Coupe transversale de la moelle épinière à la région cervicale.— A, Zone radiculaire antérieure selérosée. — C, Corne antérieure remplie de nombreux vaisseaux, les cellules nerveuses y ont complétement disparu. — L, Cordon latéral. — P, Cordon postérieur. — T, Faisceau de Türck. — Ces trois faisceaux sont tout à fait sains.

Fig. 2. — Coupe transversale de la moelle épinière à la région lombaire.—

Les lettres ont la même signification que dans la figure 1.

La come antérieure, C, est parfaitement normale et contient de nombreuses caliules nerveuses. Il n'y a plus de sclérose de la zone radiculaire antérieure, T.

- Fig. 3. Partie moyenne de la région dorsale. A, Zone radiculaire autérieure salérosée. C, Corne antérieure beaucoup moins vasculaire qu'à la région cervicale et contenant une ou deux cellules nerveuses.
- Fig. 4 Diverses phases de la destruction des cellules nerveuses. a, h, Cellules en voie de destruction. c, Cellule normale.
- Fig. 5. Coupe longitudinale du nerf phrénique. a, a, Tubes normaux dont la myeline est colorée en noir par l'esmium, séparés les uns des autres par de larges faisceaux conjonctifs.
- Fig. 6. Petit vaisseau pris dans la substance grise de la corne antérieure. a, Cellule tuméfiee. b, Cellules contenant plusieurs noyaux. c, Noyau d'une cellule endothéliale.
- Fig. 7. Vaisseau pris dans la même région et dont les parois sont son vertes de nombreux leucocytes.

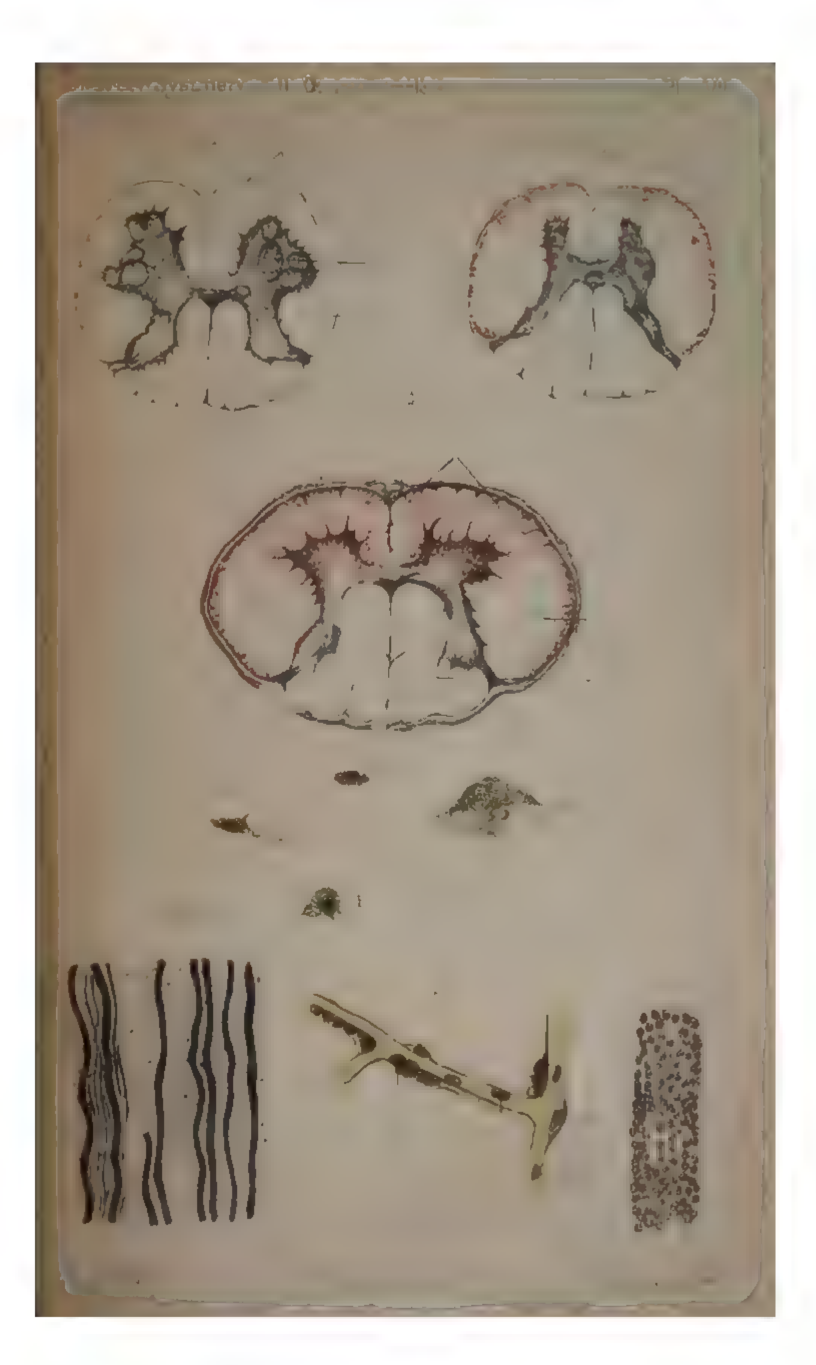






PLANCHE VIII

ATROPHIE MUSCULAIRE PROTOPATHIQUE

- Fig. 1. Coupe transversale du nerf phrénique. a, a, Coupe de faisceaux, où les tubes nerveux conservés sont encore assez nombreux. b, Espaces dans lesquels les tubes nerveux ont totalement dispara (dessin fait à la chambre claire).
- Fig. 2. Coupe transversale d'un nerf phrénique normal. (Les contours out été dessinés a la chambre claire avec le même grossissement que pour la figure 1.)
- Fra. 3. Un tube du nerf phrénique malade (névrite parenchymateuse). a, o, Noyaux contenus dans l'intérieur de la gaine de Schwann. h, Myéline fragmentée. Le cylindre d'axe a disparu. Grossissement 700 cm retres cur em
 - Fig. 4. Coupe tongitudinale du diaphrague normal.
- Fig. 5. Compe lon pludinale du diaphragme malade. a, Fibres atrophicos bien qu'ayant conserve leur striation transversale. — Elles sont de volume mégal. Les espaces conjonetifs, b, sont elargis par le fait de l'atrophie des fibres unisculaires.

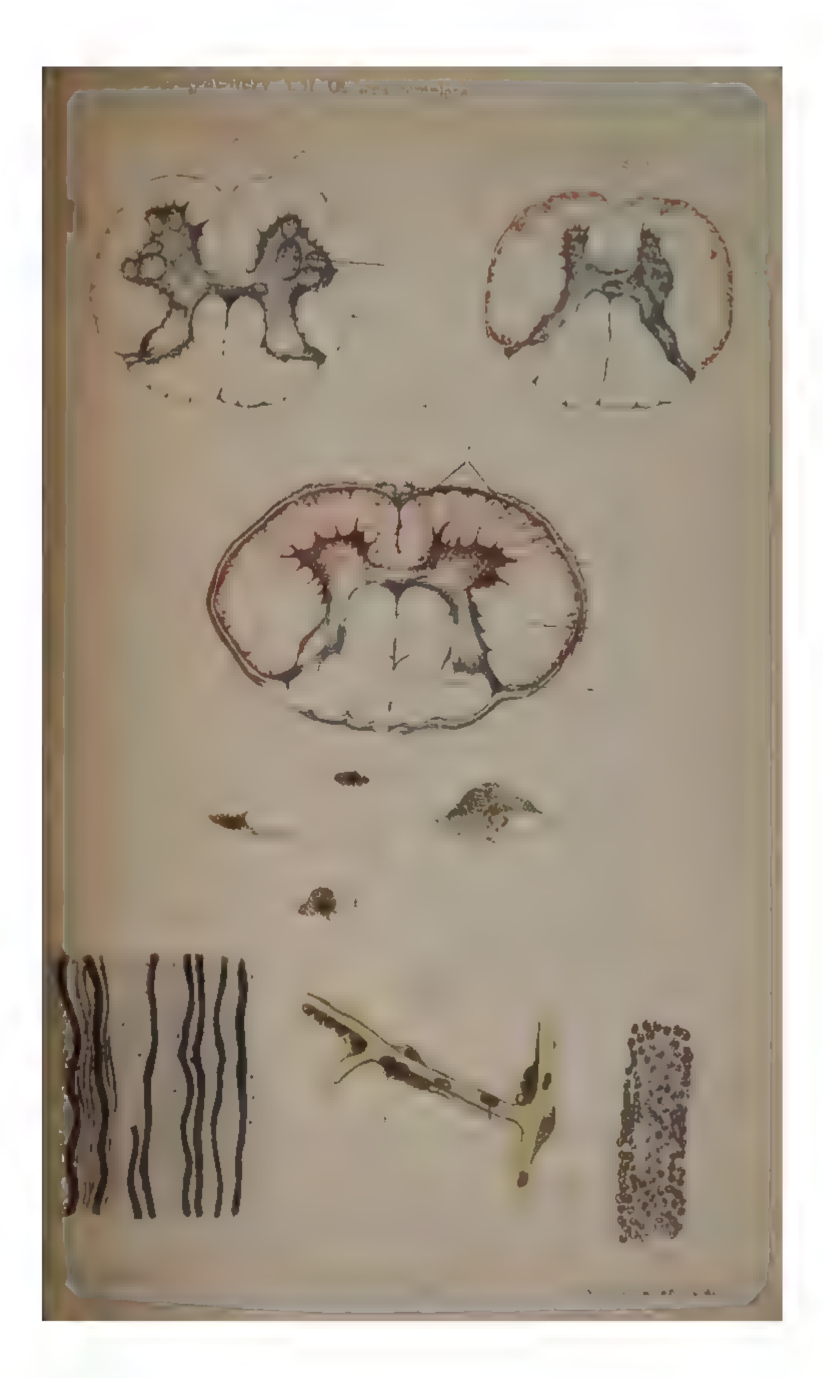


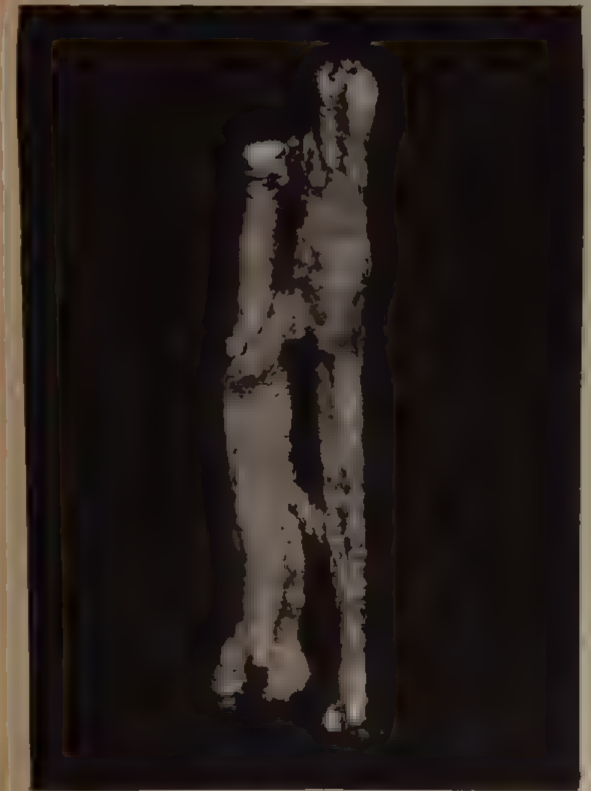




PLANCHE IX

ATAXIE LOCOMOTRICE

Fractures spontanées du radius et du cubitus du cité yanche.



ATAXIE LOCOMOTRICE

Fractures spontances du radius et du cubitus



PLANCHE X

ATAXIE LOCOMOTRICE

Fracture spontanée du fémur. Arthropathies cozo-fémorales : lésions de l'extrémité des douz fémurs.

La figure placée sur le côté gauche de la planche, représentant un fémur sain, permet de se rendre un compte erret des lésions.

That of Cystness to I (waste to

P', X



ATAXIE LOCOMOTRICE

Fra tace l'arthropa", e les tenais



TABLE DES MATIÈRES

PREMIÈRE LEÇON

PRODROME ANATOMIQUE.

Sommann. — La tâche du clinicien diffère de celle du nosographe. — Diversité des opinions sur le siège de la lésion dans l'ataxie locomotrice. — Insuffisance des procédés employés. — Sclérose des cordons postérieurs, sa signification. — Examen à l'œil nu; notions qu'il fournit. — Premiers faits de sclérose des cordons postérieurs.

Examen macroscopique. — Induration grise; ses caractères. — Foyer originel de la lésion irritative. — Anatomie topographique microscopique. — Circonscriptions spinales. — Cordon de Goll. — Bandelettes externes des faisceaux postérieurs; leur altération paraît constante dans l'ataxie locomotrice.

Sclérose fasciculée systématique médiane. — Sclérose fasciculée latérale. — Dans l'ataxie locomotrice, la sclérose débute par les bandelettes postéro-latérales. — Rapport entre les lésions et les symptômes. — Mode de propagation de la sclérose. — Faisceaux radiculaires internes. — Envahissement des cornes autérieures de substance grise : amyotrophie consécutive... 1

DEUXIÈME LEÇON

DES ACTIONS RÉTROGRADES DANS LES MALADIES SPINALES; LEURS RAPPORTS AVEC LA SCLÉROSE DES CORDONS POSTÉRIEURS. — DES DOULEURS FULGURANTES ET DES CRISES GASTRIQUES.

Sommaire. — Relations entre les filets nervoux radiculaires internes et le groupe des cellules nerveuses multipolaires des cornes autérieures. — Des symptômes recurrents ou rétrogrades. — Sclérose des faisceaux médians postérieurs : propagation de la sclérose aux bandelettes latérales des cordons postérieurs.

Type classique de l'ataxie locometrice progressive. — Période prodremique ou des douleurs fulgurantes. — Période de la maladie constituée ou de l'incoordination tabétique. — Période paralytique.

Des douleurs fulgurantes. — Leurs variétés : douleurs térébrantes; — douleurs lancinantes; — douleurs constrictives. — Des douleurs fulgurantes symptomatiques dans la sclérose en plaques disséminées, la paralysie générale progressive et l'alcoolisme chronique. — Symptômes viscéraux : douleurs vésicales, urétrales; ténesme roctal.

Des crises ge	astriques. —	Spécificité	de lour	a caractères.	— Durée.	_
Cas fruetes d'at	axie locomo	trice				20

TROISIÈME LEÇON

DE L'ANAUHOSE TABÉTIQUE.

Soumanne. — Symptômes céphaliques dans l'atanie locomotrice. — Lésions des nerfs craniens et bulbuires. — Induration grise progressive du nerf optique. — Atrophie progressive de la papille. — Nécessité de l'examen ophtalmoscopique dans le diagnostic de quelques affections cérébrales

Existence isolée de l'amaurose tabétique; sa fréquence. — Caractères de la lesion anatomique du nerf optique à l'œil nu et au microscope. — Aspect de la papille : 1° à l'état normal; 2° dans l'induration grise progressive. — Troubles fonctionnels qui accompagnent l'induration grise du nerf et de la papille optiques. — Modifications de la papille dans les cas d'embolie de l'artère centrale de la rétine, dans la glycosurie, la rétine-choroïdite apphilitique et la paralysie générale.

QUATRIÈME LECON

DE QUELQUES TROUBLES VISCÉRAUX DANS L'ATAXIK LOCOMOTECCE. — ARTHRO-PATEIRS DES ATAXIQUES.

Sommaire Troubles des organes géunto-urmaires. — Envies fréquentes d'urmer; — Satyriasis; — Tenesme rectal. — Symptômes oculo-pupillaires. — Accélération permanente et dicrotisme du pouls.

De l'arthropathie des ataxiques : sa fréquence. — Observations. — Cette arthropathie se développe à une époque peu avancée de la maladie spinale. Prodromes. — Phases de l'arthropathie des ataxiques. — Jointures qu'elle interesse. — Ses caractères speciaux. — Diagnostic entre l'arthropathie des ataxiques et l'arthrite sèche.

Lésions anatomiques. — Des arthropathies consécutives aux affections d'origine spinale. — Mécanisme de la production de l'arthropathie des ataxiques — Lesions des cornes anterieures de la substance grise. — Des sideratum

CINQUIÈME LEÇON

DE LA COMPRESSION LESTE DE LA MOELLE ÉPINIÈRE. - PRODROME ANATOMIQUE.

Sэмилия. — La compression lente de la moelle reconnaît des causes variees. — Importance de son étude.

Caus s de la compression. — Tumeurs de la moelle : gliôme, tubercule, sarcome, care none, gomme, dilatation kystique de la moelle.

Tumeurs primitivement développées dans les méninges : sarcome, psammome, échinocoques, néoplasies inflammatoires (pachyméningite interne, pachyméningite hypertrophique).

Productions morbides nées dans le tissu cellulo-adipeux du rachis; carcinome, sarcome, kystes hydatiques, abcès.

SIXIÈME LEÇON

DE LA COMPRESSION LETTE DE LA MORLLE ÉPINIÈRE. — MODIFICATIONS ANATOMI-QUES DANS LES CAS QUI SE TERMINENT PAR LA GUÉRISON. — SYMPTÔMES. — DES PSEUDO-MÉVRALGIES. — DE LA PARAPLÉGIE DOULOUREUSE DES CANCÉREUX.

Sommaire. — Modifications anatomiques que subit la moelle au niveau du point comprimé. — Changements dans la forme; ramollissement, induration. — Myélite interstitielle. — Scléroses consécutives ascendante et descendante. — Les fonctions peuvent se rétablir malgré l'existence de lésions profondes. — Régénération des tubes nerveux au niveau du point comprimé.

Des symptômes. — Symptômes extrinsèques, symptômes intrinsèques. — Anatomie topographique de la région vertébrale.

Des symptômes extrinsèques: pseudo-névralgies. — Des pseudo-névralgies dans les cas de tumeurs rachidiennes, de mal de Pott et dans le mal vertébral cancéreux.

Paraplégie douloureuse des cancéreux. — Douleur; ses caractères; paroxysmes. — Hyperesthésie tégumentaire. — Éruption de zona sur le trajet des nerfs douloureux : anesthésie cutanée circonscrite; atrophie et contracture musculaires partielles. — Déformations de la colonne vertébrale.

SEPTIÈME LEÇON

DE LA COMPRESSION LENTE DE LA MOELLE ÉPINIÈRE. — SYMPTÔMES. — DES TROUBLES DE LA MOTILITÉ ET DE LA SENSIBILITÉ LIÉS A LA COMPRESSION SPINALE. — HÉMIPLÉGIE ET HÉMIPARAPLÉGIE SPINALES AVEC ANESTHÉSIE CROI-SÉE.

Sommaire. — Lésions que subit la moelle au niveau du point comprimé. — Elles occupent toute l'étendue dans la moelle en travers ou ne portent que sur une des moitiés latérales du cordon nerveux.

Premiers cas: Succession des symptômes. — Prédominance, au début, des troubles moteurs: parésie, paralysie avec flaccidité, rigidité temporaire, contracture permanente des membres, exaltation des actes réflexes. — Troubles de la miction; — théorie de Budge. — Modification de la sen-

sibilité : retard dans la transmission des sensations, dysesthésie . — Sensations associées.

HUITIÈME LECON

DE LA COMPRESSION LESTE DE LA MOBILE ÉPINIÈRE. — PARAPLÉGIE CHRYDCALE. SYNTTÔMES PARTICULIERS. — POULS LEST PREMARENT.

Nomans. — De la paraplégie cervicale. — Compression des nerfs des extrémités supérieures. — Lésions de la moelle épinière au cou; leur mode d'action dans la production de la paraplégie cervicale. — Distinction entre la paraplégie cervicale due à la compression des nerfs périphériques et celle qui dépend d'une lésion de la moelle. — Altération des cellules nerveuses et tuments de la moelle causes d'une troisième forme de la paraplégie cervicale.

De quelques symptômes particuliers de la compression leute de la moelle cervicale. — Troubles oculo-pupillaires. — Toux et dyspuée. — Vomissements à retour fréquent. — Gêne de la déglutition. — Hoquet. — Troubles fonctionnels de la vessie. — Attaque d'épilepsie.

Du pouls lent permanent. — Ralentissement temporaire du pouls dans les fractures des vertèbres du cou. — Pouls lent permanent lié à cortaines affections organiques du cœur (rétrécissement aortique, dégénéresceuce graisseuse du tissu cardiaque, dépôts fibrineux). — Insuffisance des tésions cardiaques dans certains cas pour expliquer le pouls lent. — Accidents liés au pouls permanent : syncope, état apoplectiforme, accès convulsifs. — Dans certains cas, le point de départ du pouls lent permanent doit être cherché dans la moelle cervicale ou dans le buibe. — Cas du D' Halberton.

Mort subite par rupture du ligament transverse de l'apophyse odontoïde.

NEUVIÈME LEÇON

PARALYSIE INPANTILE.

Sommaine. — Myopathies spinales on de cause spinale. — Caractères généraux — Localisation des lésions spinales dans les cornes antérieures de la substance grise.

Paralysie spinale infantile. — Elle sera considérée comme maladie d'étude. — Symptômes : période d'invasion, ses modes ; seconde période ou régression des symptômes avec localisation des lésions musculaires. (Atrophie musculaire, arrêt de développement du système osseux, refroidissement des membres, déformations, pied hot paralytique).

Anatomie pathologique de la paralysie infantile. — Les lésions des muscles aux diverses périodes; surcharge graisseuse. — Lésions du système nerveux : historique (Charcot et Cornil, Vulpian et Prévost, Charcot et Joffroy, Parrot, Lockhart Clarke et Johnson, Damaschino et Roger). — Localisation des lésions dans les cornes antérieures de la substance grise — Altérations secondaires : transformation seléreuse de la névroglie ; foyers de déuntégration ; selérose partielle des cordons antéro-latéraux ; atrophie des racines antérieures. — Raisons qui tendent a démontrer que la lésion primitive réside dans les cellules nerveuses. — 163

DIXIÈME LEÇON

ARALYSIK SPINALE DE L'ADULTE. — NOUVELLES CONCRENANT L'ANATONIE PATHO-LOGIQUE DE LA PARALYSIE SPINALE INPARTILE. — AMVOTROPHIES CONSÉCUTIVES AUI LÉSIONS SPINALES AIGUES DIPPUSES.

BOMMAIRE. — Paralysie spinale de l'adulte: Historique. — Exposé d'un cas emprunté à M. Duchenne (de Boulogne). — Faits personnels. — Analogies etroites qui rapprochent la paralysie spinale aiguë de l'adulte et celle de l'enfant. — Modifications symptomatologiques en rapport avec l'âge. — Pronostic.

Travaux récents concernant l'anatomie et la physiologie pathologiques de la paralysie spinale infantile; ils confirment sur les points essentiels et complètent à certains égards les résultats précèdemment exposés.

Un mot sur les lésions spinales aiguës qui ne sont pas, comme dans la paralysie infantile, systématiquement limitées aux cornes antérieures de la substance grise. — Myélite aiguë centrale généralisée, hématomyélie, myélites traumatiques, myélites aiguës partielles. — Conditions dans lesquelles ces affections déterminent l'atrophie rapide des muscles.... 188

ONZIÈME LEÇON

TRE AMPOTROPHIES STINALES CHRONIQUES. — ATROPHIE MUSCULAIRE PROGRESSIVE SPINALE PROTOPATHIQUE (TYPE DUCHENNE-ARAN.)

Bounaire. — Variétés cliniques des cas désignés sous le nom d'atrophie musculaire progressive (atrophies musculaires progressives spinales). — Uniformité dans ces cas de la lémon spinale qui porte sur les cornes antérieures de la substance grise.

Étude de l'atrophie musculaire progressive spinale protopathique comme type du groupe : simplicité de la lésion spinale. — Amyotrophies spinales chroniques deutéropathiques. La lésion des cellules nerveuses motrices est ici consecutive : elle se surajoute à une lésion spinale de siège variable. — Aperçu des principales affections spinales qui peuvent produire l'amyotrophie progressive deutéropathique : pachymeningite spinale hypertrophique, sclérose des faisceaux postérieurs; myélite centrale chronique; hydromyélie; tumeurs intra-spinales; sclérose en plaques; — sclérose latérale symétrique.

De l'atrophie musculaire progressive spinale protopathique en particulier. (Type Duchenne-Aran.) — Symptômes : atrophie individuelle des muscles, troubles fonctionnels, persistance prolongée de la contractilité faradique : secousses fibrillaires, déformations on déviations paralytiques ; griffes. — Modes d'invasion. — Etrologié : hérédité, froid, traumatisme.

DOUZIÈME LEÇON

AMFOTROPHIES SPINALES DEUTÉROPATHIQUES. — SCLÉROSE LATÉRALE AMFO-TROPHIQUE.

Soumaire. — Amyotrophies apinales deutéropathiques. — Sciérose latérale amyotrophique; localisation de la lésion spinale dans les cordons latéraux. — Raisons de cette localisation fournies par l'étude de développement de la moelle épinière. — Formation des cordons latéraux, des faisceaux de Goll et des faisceaux de Türck.

Sclérose latérale consécutive à une lésion cérébrale.

Sclérose latérale symétrique primitive. — Anatomic pathologique: Configuration et topographie de la lésion dans la moelle et le bulbe. — Lésions consécutives de la substance grise (cellules nerveuses motrices, névroglie), dans la moelle et dans le bulbe. — Altérations secondaires: Racines nerveuses antérieures. — Nerfs périphériques. — Lésions trophiques des muscles.

TREIZIÈME LEÇON

DE LA SCLÉROSE LATERALE AMYOTROPHIQUE. - SYMPTOMATOLOGIE.

Sommar. — Faits sur lesquels ropose la symptomatologie de la selérose laterale amyotrophique. — Observations personnelles. — Documents a l'appui.

Différences qui séparent cliniquement la selérose latérale amyotrophique de l'atrophie musculaire spinale protopathique.

Symptômes communs aux deux affections : amyotrophie progressive, contractions fibrillaires, conservation de la contractilite électrique.

Symptômes propres a la sclérose latérale amyotrophique. — Prédominance de la paralysie motrice. — Contracture permanente spasmodique, — Absence de troubles de la sensibilité. — Déformations paralytiques; attitude de la main. — Trémulation des membres supérieurs à l'occasion des mouvements intentionnels. — Modes de début. — Paraplégie cervicale. — Envalussement des membres inférieurs. — Caractères de la contracture. — Phénomenes bulbaires : Gêne de la déglutition; — Embarras de la parole; — Paralysie du voile du palais, de l'orbiculaire des lèvres, etc. — Troubles graves de la respiration.

Résumé des symptômes. - Pronostic. - Physiologie pathologique. 249

QUATORZIÈME LEÇON

AMYOTROPHIES DEUTÉROPATHIQUES DE CAUSE SPINALE (fin). — DE LA PACHYMÉ-NINGITE CERVICALE HYPERTROPHIQUE, ETC., ETC.

Sommaire. — Amyotrophie liée à la sclérose latérale descendante consécutive à une lésion en foyer du cerveau et de la moelle épinière. — Cas l'appui.

Pachyméningite cervicale hypertrophique. — Anatomie pathologique. — Altération des méninges; — de la moelle épinière; — des nerfs périphériques. — Symptômes : Période douloureuse (douleurs cervicales, rigidité du cou; fourmillements et engourdissements; — parésie; — éruptions cutanées). — Seconde période (paralysie, atrophie, griffe, contractures, plaques d'anesthésie, paralysie et contracture des membres inférieurs). — Caractères qui distinguent la pachyméningite cervicale hypertrophique de la sclérose latérale amyotrophique.

Amyotrophie consécutive à l'ataxie locomotrice. — Forme particulière de l'atrophie musculaire en pareil cas. — Pathogénie.

Amyotrophie consécutive à la sclérose en plaques disséminées.

Paralysie générale spinale subaiguë. — Analogies avec la paralysie infautile. — Désidératum.

Amyotrophies indépendantes d'une lésion de la moelle épinière; exemples: Paralysie pseudo-hypertrophique; — amyotrophie saturnine.

QUINZIÈME LEÇON

DU TABES DORSAL SPASMODIQUE.

Sommaire. — Dénomination provisoire: sa justification; — sclérose symétrique et primitive des cordons latéraux. — Tabes dorsal spasmodique; — tabes dorsal ataxique. — Parallèle entre ces deux affections. — Caractères tirés de la démarche.

SEIZIÈME LEÇON

DES PARAPLÉGIES UNINAIRES.

Sommare. — Préambule. — Point de vue théorique. — Réalité clinique des paraplégies urinaires. — Définition. — Les faits se rapportent à trois groupes.

Myélite consécutive aux maladies des voies urinaires. Sa rareté ches la femme; sa fréquence ches l'homme. — Conditions de son développement : gonorrhée, rétrécissement de l'urêtre, cystite, néphrite; — affections de la prostate; — pyélo-néphrite calculeuse. — Une exacerbation de la maladie des voies urinaires précède l'invasion des accidents spinaux. — Symptômes: fourmillements, anesthésie, douleur dorse-lombaire et en ceinture. — Paraplégie avec flaccidité; — exaltation, puis abolition de l'excitabilité réflexe; — contracture permanente; escarres. — Siège et nature des lésions. — Pathogénie : propagation de la lésion rénale à la moelle par l'intermédiaire des nerfs (Troja, Leydon). — Faits d'expérimentation à l'appui. — Exemples de propagation de l'inflammation des nerfs à la moelle.

DIX-SEPTIÈME ET DIX-HUITIÈME LEÇONS

DU VERTIGE DE MÉMIÈRE.

(Vertigo ab aure lasa.)

Scatuaire. — Un cas de vertige de Ménière. — Description du cas. — Vertige habituel exagéré par les mouvements. — Caractères de ce vertige : exacerbations paroxystiques; — mouvements subjectifs de translation. — Lésions anciennes des oreilles : éconlement de pus, altération du tympan. — Marche et station impossibles. — Évolution de la maladie. — Complication : attaques d'hystérie

Historique. Le vertige de Ménière est encore peu connu. — Diagnostic : congestion cérébrale apoplectiforme; — petit mal épileptique; — vertige gastrique. — Relation entre le développement soudain des bruits d'oreille et l'invasion des sensations vertigineuses.

Maladies de l'oreille : otite labyrinthique, otite moyenne, catarrhe, etc. — Pronostic. — Guérison par surdité. — Traitement.

DIX-NEUVIÈME LEÇON

DE L'HÉMICHOBÉE POST-RÉMIPLÉGIQUE.

Sommann. — Hémichorée post · hémiplégique. — Faits cliniques. — Troubles de la sensibilité générale et spéciale. — Troubles moteurs : leur ressemblance avec les mouvements choréiques. — Trépidation des hémiplégi-



ques. — Instabilité des membres affectés d'hémichorés post - hémiplégique. — Caractères des troubles musculaires au repos et dans les mouvements.

Lésions organiques. — Foyer d'hémorrhagie et de ramollissement intraencéphaliques; atrophie partielle du cerveau.

VINGTIÈME LEÇON

DE L'ÉPILEPSIE PARTIELLE D'ORIGINE STPRILITIQUE.

Somana. — Epilepsie partielle ou hémiplégique. — Ses rapports avec la syphilis cérébrale. — Considérations historiques. — Description d'un cas d'épilepsie partielle d'origine syphilitique. — Caractères et siège particulier de la céphalalgie. - Nécessité d'une intervention thérapeutique énergique.

Mode de debut des accidents convulsifs. — Nouvenux exemples à l'appui. — Succession des accès. — Apparition de la contracture permanente.

APPENDICE

I. Luxations pathologiques et fractures spontanées multiples chez femme atteinte d'ataxie locomotrice	une 395
11. Du vertige laryngé	407
III. Sur la tuméfaction des cellules nerveuses motrices et des cylin	ndres
d'axe des tubes nerveux dans cortains cas de myélite	414
IV. Note sur un cas d'atrophie musculaire progressive protopathique de Duchenne-Aran). V. Deux cas de sclérose laterale symétrique amyotrophique	(type 426 439
VI. Note sur un cas de paralysis labio-glosso-larynges suivi	d'au- 462
VII. Note sur l'état anatomique des muscles et de la moelle épinière an cas de paralysie pseudo-hypertrophique.	dans 477
VIII. De l'athétose	490 495

TABLE ANALYTIQUE

Ä

Actions à distance, 23.
Actions à distance, 23.
Actionisme chronique (Douleurs fulgurantes dans 1'), 33.

Amander tubétique, 45 et eniv. Ameryorus dans l'ataxie, 43.

Antotrophus spinales, 163; variétés, 167. — Chromques, 212; variétés, 214. — Protopathiques, 214. — Deutéropathiques, 214 (Voir Schänger Latérale). — Dans l'ataxie locomotrice, 278. — Propatation de la rési a par les dets rada d'arres internes 279 — Dans la scherese en plaques, 277, 280. — Les mes la grand syn pathique cans es " 231. — saturances,

239. — rha hatism. 8, 232. trai hatiques, 232. Anatomic top gra de pie an resco-

ри, и., 7, 294.

Assesses six can's l'atoxe, 1 27%.—
Does la pour apagre do dour asse,
118.— Da so la aparapagre sylvada, 132.— Daos la ayelit ca gue
centrale, 200.— Dans la picays
technogite, 276.

Abrie Abayeshas do Pracis ets dustarens, 91, 114.

Assume (Photos as as Camba, 92,

Acoust extreme a seturity see 5, 62, 550 Fig. a. (61, 60 Fig.), 10 a. (61, 60 Fig.), 10 a. (61, 60 Fig.), 10 a. (61, 62, 64 Fig.), 10 a. (61, 62 Fig.), 10 a. (61,

67. — Formes et symptômes, 67 et suiv. — Diagnostic, 69. — Lésions des es, 71, 373. — Lésions des cornes aux lésions des nerfs périphériques, 74. — Aux hémipléques cérébrales, 74. — Aux lésions tranmatiques de la moetle, 75. — Dans l'hémiplégie spinale, 139, 149.

ATAXIE locomotrice progressive, L. - Anomalies, 2. — Description classique, 27 — Symptômes céphaliques, 26, 42 et suiv. (V. Anag-Bosu). — Sympt. spinaux, 26. — Douleurs fulgurantes, 29, 366. -The orindatation, 3%. Periode paudytique 28. — Symptomes visceraux, 31 Traitement, 78, Luxateurs pathologiques dans l' , 305. - Fractures spentanees, 395. Res in. clos symptomes, 304. YOU ANESCUESIE, ABTHROPATHIES, VERSCHIE MUSCHLAIRE, CHISES GASTRIQUES, DOUTEURS FULGURAN-Ten Tanes dorsal spasmodique, A Estitote :

A. HET 181, 490.

Atrophia conscilaire progressive protopolite par 9, 74, 217, 218. — A. molividadhi des muscles, 219. — Trod los fonctionnels, 220. — Modes d'avasion, 220. — Marche, durec, causes, 224. — Lesiots de la racelle, 221; — des racines materiores et des norfs peripheriques, 229. — des muscles, 231, 434. — Pathogenio, 425. — Cas d'. —, 435.

Arnorms deutéropathique, 108. —
Dans l'ataxie, 18. — Dans l'hémiparaplégie, 139. — Dans l'hémiplégie cérébrale, 269. — Dans
la myélite aignō centrale, 215.
— Dans la paralysie générale spinale, 280. — Dans la paralysie
infantile, 171, 175. Dans la paraplégie cercicale, 143, 146. — Conmécutive aux lérion des merfs, 292.
— nerveuse progressire, 292.

partielle du cerveau, 305, 467.
 Acas, 319; — motrice, 374; — larguegée, 412.

В

BANDELETERS externes des faisceaux postérieurs de la moelle, 14, 24.
BROMERE de potassium, 315, 355, 387.
Brown problément 122, 133, 154, 154, 170.

Bulbe rachidien, 432, 456, 454, 470. (V. Morle, Near, Paralysie grosso-larysgée, Scherose.)

C CARCER vertébral, 94. Carra vertébralo latente, 112. Cauterisation avec les pointes de fen. 350. CELULES nerveuses motrices (Tuméfaction des) dans les myélites, 414 : — 164, 245. (V. Аткорите мевес-LAIRE, BULBE, CORNES, MORLER, CESTEE génito-spinal, 328. Cérnalatore dans l'épitepsio syphilitique, 376. CERVEAU, (V. ATROPHIE PARTIELLE.) CHORÉE valgaire, 363. - Symptomatiques 358. (V. ATHETORE, He-MICHORER.) Commorton cérébrale, 153.

Corrected reflections de la deux les amyotroph es internines et rhumatismales, 29. Inis l'atrophic musculaire protopathique, 22).

Dans la myélite aigué centrale, 200. — Dans la para ysie générale spinale, 190. — Dans la paralyud infantile, 170. — Dans la paraplégie par compression, 131.

Consangu nité, 724.

Contracture, 14, 20, 23, 92, 106, 201.

— dans l'hémichorée, 359; — dans l'hémiporaplégie, 139; — dans la selérose latérale, 241; — dans le abes spasmodique, 305.

Corrons latéraux (Développement des., 237, 238.

Cornes antérieures de la moelle : rapports avec les filets nerveux radiculaires, 19. — Lésions des cellules nerveuses des — , 179, 204, note. après amputations anciennes, 205. — dans l'atrophie musculaire protopathique, 226. (V. Arthropa-Thies, Ataxie. Atrophie muscullaire.)

Postérieures Lésions des], 16.
 CRISES gastriques, 35 et suiv., 55, 56.

- Laryngées tabétiques, 413. CTLINDRES D'AXE des tubes nerveux (Tuméfaction des), 414. Cratife, 326.

D

Deformations dans l'atrophie musculaire, 222. — Dans la selèrose latérale amyotrophique, 356. V. PARALYEIR EXPANTILE.)

Degenerations sucondaines, 24, 25, 139, 240, 268.

Dictoria, 43.

Doulium Fulgurantes, 27, 29; — térébrantes 30; — lancinantes, 30; — contrictives, 31. — Caractéres généraux des —, 31. — Leur substratum anatomique, 32. — Vésicales, 35. — Urétrales, 35. 60. — Rectales, 35. 60.

Dung-мёвк, 85. — Tumours de la —, 89. (V. Méxison.)

Dyskarnesik, 129, 318.

Dyspugute dans la compression de la moelle, 151. — Dans la paralysie glosso-laryngée, 461, 474.

E

Emporare de l'artère centrale de la rétine, 51.

Estateste dans la compression de la moelle, 151. — Partielle, 372 et suiv. — Céphalalgie, 376. — Description des accès, 384. — Traitement, 377, 387, 392. — Spinale,

152, 263, 310, 318.

Escannes dans l'hémiplégie spinale, 189. — Dans les lésions de la queue de cheval, 159. — Dans les myélites centrales, 209. — Dans les paraplégies par compression, 131. — Dans les paraplégies urinaires, 328.

ETAT de mai épileptique, 876.

E

Fugures (Cas) d'ataxie locomotrice, 39, 46.

G

GLIONE, 87.

GLYCOSURE avec lésion des nerfs optiques, 51.

Gott (Developpement des cordons de), 237. (V. Schroske.)

Goutte et vertige laryngé, 408. GRIFFE, 228. — Dans la pachyméningite, 275. — Dans la sclérose latérale amyotrophique, 442.

Н

Hallingmations motrices, 540, 346, 352.

HEMA, ME, 90, 278.

HEMATOMYELIE, 88, 167, 210, 419.

Hemianes, meste do causa cérébrate, 300, 366, 371. — Croisée, théorie, 137. — Hystérique, 136, 361

Hemmones post hémiplégique, 558, 490-432. Pre lé riplégique, 369. Hemparaures a spri de avoc anes-

thesie croiseo, 136, 519.

Hemietzsie cerébrale avec contrac i ire, 240. — spassis lique, 383 spinale, 136.

Hém akhadas fateu one phalique, 364, 367.

Певериль, 224, 253.

Hog : r dans a conquession spinale,

Нуркомуйлил, 216,

Hydrotheraids, 387

Hyperes emeste, 129, 222, (V. Hemiparaplegie., HTPERTECUEIR de la moelle, 272. HTPOCHORDEIR, 33. HTPTÉRIE GVARIGURE, 361.

П

Incoordination motrice, 27. Indication spinals, 120.

К

Kreiks mynariques, 90, 91.

L

Liangue (Lésions de la) dans les amyotrophies, 441, 445, 454. — Dans la paralysie labio-glosso-laryngés, 466, 467.

Luçons de choses, 359.

Lipomatose généralisée, 287, 488. — Interstitielle, 288, 233. — Laxuriante, 233, 291, 484. Luxations (V. Ataria.)

п

Mar vertébral concéreus, 94. (V. Pseupo-névaarone.) Moi de Pott, douleurs fulgurantes, 34. Causes de la paraplégie, 93; — Mecanisme de la compression, 93, 142; — Corabilité, 102.

Médiastis (Dyspuée dans les tuments du , 476.

Mennales spinales, 85. — Tumeurs des —, 89 V. D. Re-Mere.)

Mexicatra de la base, 52. — Spinale posterieure, 5.

Moelle Episiene (Developpement embryonnaire de la), 236 — Anatomio topographiquo de la —, 7, 231. (V. Cordons, Golle, Teres.) — Affectione élémentaires de la —, 294. Hypertrophio de la —, 215. — Tumours de la : Dilatation hystiquo, 89; — Giómes, 87; — Gommos, 88; — Tubercules, 88. — Compression de la moelle, 99. — Myélite transverse, 100 — Sclérasos secondaires, 101 — Lésions de la —, dans les cas de guérison du mal de Pott, 103. — Régenera-



tion des tubes nerveux, 104. Symptômes de la compression de la —, 105. — Pseudo-névralgie, 109. — Troubles de la motilité, 125. — De la sensibilité, 129. — Compression brusque de la — au cou, 158. — Lésions du renflement lombaire, 158. — De la queue de cheval, 159. Lésions traumatiques, 210. — Etat de la — dans la paralysie pseudo-hypertrophique, 484. (V. Ataxie, Atrophie, Bulbe, Cellules, Cornes, Paralysies glosso-laryngée et infantile, Scléroses, etc.)

Monoplegie transitoire d'origine sy-

philitique, 389, note.

Muscles (Lésions des) dans la paralysie glosso-laryngée, 466, 467. — Pseudo-hypertrophique, 477. (V. AMTOTROPHIES, ATROPHIE, LIPOMATOSE, etc.)

Myklitk centrale, 165, 167, 202, 208.

— consécutive aux maladies des voies urinaires, 326; — partielle, douleurs fulgurantes, 34, 144; — spontanées, 129, 130.—Transverse, 100, 101, 317, 319. — Par compression, 319. (V. Moelle épinière.)

— Tuméfaction des cellules nerveuses motrices et des cylindres d'axe dans certains cas de —, 414. (V. Arthropathies.)

Myopathies spinales, 163.

N

Néphbite, 326.

NERFS (Lésions consécutives à la section des), 205. — Bulbaires (Lésions des), 42. (V. Amyotrophies, Paralysies, etc.: — Cérébraux (Atrophie des), 5, 43. — Optique (Atrophie du', 44: — Induration grise du —, 43, 47, 49. — Atrophie de la papille optique, 44, 49. — Diagnostic, 49, 51. (V. Néverte.) — Phrénique, 433, 450. — Périphériques (Lésions des), 74, 77, 273, 445. — Sciatique (Arrachement du', 279.

NÉVRITE des neris optiques, 48, 51.

— Parenchymateuse, 48. — Du

nerf sciatique dans les paraplégies urinaires, 325, 339, 337.

NÉVROGLIE, 185, 225, 415, 430, 437, 458, 460.

Nėvro-rėtinite, 52, 53.

NUTRITION (Troubles de la) dans les paraplégies par compression, 131. (V. AMYOTROPHIES, MUSCLES, etc.)

0

Orrices (Lésions des) dans le vertige de Ménière, 342, 346.

Os (Arrêt de développement des) dans la paralysie infantile, 172. (V. Arthropathies, Ataxies.)
Ostéomalacie, 120.

P

Pachymeningite, 90. — Caséeuse, 94, 122, 142. — Cervicale hypertrophique, 120, 215, 271, 274. — Gommeuse, 390.

PARALYSIE agitante, 371. — Par compression, 125. — Générale progressive, douleurs fulgurantes, 33; — lésion de la papille optique, 51. — Générale spinale, crises gastriques, 36, 280.

— Glosso-laryngée, 167, 261, 458. — Lésions des muscles, 445, 456; — des cellules nerveuses motrices, 469 et suiv.

— Pseudo-hypertrophique, 177, 283, 477. — Etat anatomique des muscles, de la moelle, 477. — Saturnine, 291.

- Spinale aiguë de l'adulte, 188.

Spinale aiguë de l'enfance, 9, 76, 168, 199.
Modes d'invasion, 169.
Refroidissement des membres, 173.
Déformations, 173.
Lésions des muscles, 175;
de la moelle, 178.

Paraplegie alcoolique, 34. — Cervicale, 142. — Des cancéreux, 36, 116.

Par compression, 83. — Consécutive aux lésions de l'intestin, 338;
De l'utérns, 338. — Réflexes, 325, 333. — Saturnine, 31. — Urinaires, 322.

Риментора, 275.

Pous (Ralentissement et fréquence du) dans les crises gastriques, 37. — Fréquence du — dans l'ataxie, 37. — Dans la paralysie glosso-laryngée, 426, 456, 456, 466. — Ralentissement du — dans les lésions de la moelle cervicale, 152. — Lent permanent, 153, 156. — Lésions probables du bulbe, 157.— Dans la sclérose latérale, 426. (V. Rachis.)

Prolongements nerveux, 21. — Du protoplasma, 21.

Perupo-sevratures Des), 109, 112.— Dans la paralysie cervicale, 142. Programs palmaire syphilitique, 350. Puriture, 61, 147, 153, 465.

Prato-nephaire, 326.

Pratmides antérieures (Schérose des),

455. (V. Mortle, Sclérose, etc.)

R

Raons (Abcès du tissu cellulaire du), 91. — Cancer du —, 92, 94. — Kystes hydatiques du —, 91. — Rétrécissement du — avec pouls lent et épilepsie, 157. (V. Ab-

RACINES ANTIRIEDRES 1 is nerfs, 428, 433, 149 — Posterico ies, 5, 117, 107.

RAM DESSEMBN ONE TYCHA, 237
RECTAR Crow less la dans la consequence de la cacelle, 151 eV
Dogradas

Reflexes Fxaltat , des phénolenes 126-144, 166.

READ V PARAPL LES TRIVATRES RETINOS MOROSDITE SYPHIBITIQUE, 51. RELIEF LESMENT IL CUTC TO, 326.

8

Sarrowe angi litlapa, 90 Sarrows, 60

451. ← Des racines auterieures. 245. — Des norfs périphériques. 245. — Des muscles, 246, 445, 446. Symptômes, 248. — Evolution, 255 - Unuses, 253. - Atrophie eu masse, 256. — Rigidite. 257, 260. Phénomènes bulbaires, 261, 439, 453. - Physiologie patholegique, 264. - Diagnostic avec le tabes spasmodique, 320 — Deux cas, 439. - En plaques, 6, 26, 320. - Douleurs fulgurantes, 33. - Amyotrophie, 217. - Trémulation, 258, 362. — Diagnostic avec le tabes spasmodique, 320. — Des cordona postérieura, 3, 4, - Par extension de la sclérose latérale, 34. - Des zones radiculaires postérieures, 215.

Secousses fibrillaires, 221. (V. Anyo-Trophies.)

SENSATIONS (Retard dans la transmission des), 129.— Associées, 130. STRATOSE physiologique, 239. SULFATE de quinne, 354, 356.

Symparinque (Lésions du grand), 293, 488.

Symptomas récurrents ou rétrogrades, 20.

Symmetry (V. Friedrich, Modele, Moster, Moster, Problems, Relivo-Chorolotte)
Symmetry, 216.

T

Tanes dorsal, 303 — Spar in lique, 301. Comparais anaver le talies ataxique, 303, 304 et suiv. — Causes, 312. — Drignostic, 315. — Demarche, 307 — Duren ata. — Marche, 313, 314. — Siege, 302 — Traitement, 315. — Trepidation, 305, 310

Tabliques (Symptômes , 4, 12)
Temperature crises gastriques, 37,
— Dialeurs fulgitantes, 66 —
Arthropathies, 67; — Hemipara
pligne spinale, 134 — Paralysie
spinale aigne de l'adulte, 192;
P. glosso-larynges, 455, 465.

Terano-myriate aigue parencleonateuse, 206. Chromque, 227 Toux (De la) dans la compression de la moolle, 148.

Tremblement sénile, 371.

TEEPIDATION dans la myélite transverse, 317. — Des hémiplégiques, 862. (V. Tabes Dousal.)

Troubles des organes génito-urinaires dans l'ataxie, 60.

Tubercules quadrijumeaux, 368. (V. Morlle.) — Des vertèbres, 148.

Tumerus cérébrales, 52, 55, «V. Mènucus, Morlin.)

Percs (Développement des faisceaux de), 287.

U

URETRE, URINES, UTERUS, (V. PA-RAPLÉBIES, RÉTRÉCISSEMENTS, TROU-BLES,)

٧

VAISSEAUX (Lésions des) dans la selérose latérale, 451. VERTIGE épileptique, 344, 412. — Gastrique, 344. — De Ménière, 339, 350, 400.

 Laryngé, 407. — Faits cliuiques, 407, 409. — Causes : affections larynge-brouchiques, 412; — ataxie locomotrice, 413; — traitement, 413.

Vessue (Contracture du col de la), 127. — Paralysie, 127. — Théorie de Budge, relative à l'action du système perveux sur les fonctions de la —, 127. — Troubles de la dans la compression de la moelle, 127. — Dans la paralysie spinale aigué, dans la myélite aigué, 209. — Dans les paraplégies urisaires, 326.

Vomesements dans l'ataxie. (V. Chises Gastriques.) — dans le vertige de Ménière, 341, 347, 350, 353.

Z

Zona, 109, 112, 118, 197. Zongs radiculaires antérieures, 236. — postérieures, 236.

FIN DE LA TABLE ANALYTIQUE





